# HANDBUCH DER WISSENSCHAFTLICHEN UND ANGEWANDTEN PHOTOGRAPHIE

HERAUSGEGEBEN VON ALFRED HAY †

WEITERGEFÜHRT VON

M. v. ROHR

BAND V

DIE THEORETISCHEN GRUNDLAGEN DER PHOTOGRAPHISCHEN PROZESSE



WIEN

VEDIAG VON HIHITIG CODINGED

# DIE THEORETISCHEN GRUNDLAGEN DER PHOTOGRAPHISCHEN PROZESSE

BEARBEITET VON

W. MEIDINGER

MIT 300 ABBILDUNGEN





WIEN

ABBLYC AUVI IIIIIII COURTODD

# HANDBUCH DER WISSENSCHAFTLICHEN UND ANGEWANDTEN PHOTOGRAPHIE

HERAUSGEGEBEN VON ALFRED HAY †

WEITERGEFÜHRT VONM. v. ROHR

BAND V

## DIE THEORETISCHEN GRUNDLAGEN DER PHOTOGRAPHISCHEN PROZESSE



WIEN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1932

# DIE THEORETISCHEN GRUNDLAGEN DER PHOTOGRAPHISCHEN PROZESSE

BEARBEITET VON

W. MEIDINGER

MIT 300 ABBILDUNGEN





**WIEN** VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1932

5016

ALLE RECHTE, INSBESONDERE DAS DER ÜBERSETZUNG IN FREMDE SPRACHEN, VORBEHALTEN, COPYRIGHT 1981 BY JULIUS SPRINGER IN VIENNA. PRINTED IN AUSTRIA.

> 770 0202 N29.5

## Inhaltsverzeichnis.

The Above Market Company of the State of the	Seite
Die theoretischen Grundlagen der photographischen Prozesse. Von Dr. Walter Meininger, Berlin. (Mit 300 Abbildungen)	1
I. Historisches	1
II. Die Theorie des Negativverfahrens mit Bromsilbergelatine	4
A. Die Struktur der Bromsilbergelatineschichten	4
a) Die Zusammensetzung der Schicht	• 4
Prinzip der Emulsionsherstellung	4
Analysenmethoden	9
b) Der Reifungsprozeß	11
Vorreife und Nachreife	11 13
c) Kornovõßenverteilung	28
c) Korngrößenverteilung Untersuchungsmethoden der Korngrößenverteilung	29
Korngrößenfrequenzfunktionen und Ergebnisse	30
d) Der Kristallcharakter der Bromsilberkörner und Adsorptionserschei-	••
nungen am Korn	38 38
Mischkristalle	39
Mischkristalle Kristallformen Richtung der Kristalle in der Schicht	39
Richtung der Kristalle in der Schicht	41 42
Ionenedsorption am Korn	*44
e) Das Auflösungsvermögen der photographischen Schichten. (Der Reflexions- und Diffusionslichthof)	46
a) Der Reflexionslichthof (R-Lichthof)	47
Der Durchmesser des R-Lichthofes	47
Die Intensitätsverteilung im R-Lichthof	48 49
8) Der Diffussionslichthof und das Auflösungsvermögen photo-	
graphischer Emulsionsschichten Theoretische Grundlagen des Auflösungsvermögens	20
Theoretische Grundlagen des Auflösungsvermögens	51 51
Die Streuung der Schichten	01
und Ross-Effekt Der Schärfenfaktor	53
Der Schärfenfaktor	58
Schärfenfaktor zum Auflösungsvermögen	59
Experimentalle Ergebnisse über das Auflösungsvermögen	60
Die Abhängigkeit des Auflösungsvermögens von der Beschaffen-	60
heit des Prüfrasters	62
Exposition und Auflösungsvermögen	64
Entwicklung und Auflösungsvermögen	64
Die Wellenlänge des Lichtes und das Auflösungsvermögen	65
f) Struktur und Eigenschaften der entwickelten Schichten Die Struktur des entwickelten Silbers. — Der Weichen-Effekt an	66
entwickelten Schichten	66
Die Abhängigkeit der Größe des entwickelten Korns von Entwick-	
lungs- und Belichtungsbedingungen	67

#### Inhaltsversejohnja.

		Belts
	Die Tiefenvertellung der entwickelten Körner in der Schicht	71
	Kormahl und Hatwicklung haw. Belichtung	74
	Die Deeldersfi des entwicksiten fillbers Des optische Streuwernögen entwicksiter Schichten	76 81
_		
Ь,	Die Photolyse des Brumilhers. — Das istenie Bikl	87
	s) Die Absorption der Strahlung	87
	Anwendung der Quantantheorie  Die spektrale Absorption des bindemittelfreien Bromelibers	87
	Die Absorption des bindemittelfreien AgBr in Abhängigkeit von	88
	adacabierten Ionen	90
	ndeorbigsten Ionen. Die Almorption von Bromeilhergelatinetuhiehten	96
	Die Alexandien escalationerter fieldeltien Secalationien.	101
	Durkalkammerbelensking Die Absorption von Rönigen- und Korpuskulandrahlen	107 108
	b) Das leienie Bild	111
	a) Die Substanz des latenten Bikies	iii
	Alters Theories,	ili
	Unioracionimizati der Prototyse von umosimiyaltysein Bromeil-	
	ber im Schwebekundensster und zum der Mikrowsage. (Nach-	
	weie der Bromakspaliung) Der Nachweis der Silbergusscheidung bei Beliebiung von binde-	113
	mittelfreien fillhehelomeid. (Dielektelektelektelenen in turi	
	mittelfreiem Bilberhelogenid. (Dielektrisitätekonstante und rünigenographische Methoden)	117
	Silberansenbekingen in Bromelibergelatineschichten	118
	f) Die Photolyse des AgBr in Abhängigkeit von det absorbierien Lichtmenge	190
	Die Photolyse des bindemittelbeien Bromelbers	120
	Silberbeskimmung 180. — Brombeskimmung 184.	
	Die Bentimmung des photolytisch gebildeten Bilbets in Brom-	
	allbergeleitheschichten. Die Berichmung des photolytisch gebildeten Silbers in sensi-	131
	bilisierten Broneilbergeleitneschiebten	135
	Die Quantenambeuten und Haergleambeuten bei Bestrahlung	
	von Brunsilbagaistineschichten mit Röntgeostrahlen und	
	e-Strablen	137
	7) Die direkte Sehwirzung	130
	Schmelsen von Hromedber	1 <b>3</b> D
	Life diceice liebwirester en Englisteneichenen	141
	Topographische Vertallung das photolytisch gebildeten Silbers im Korn. (Sansibilisierte und zicht sansibilisierte Schichten).	
	, (computer the manufacture of the computer),	145
	<ul> <li>d) Eine susummenfassende Derstellung der Vorgänge bei der Photolyse des Agiltr. — Der Anfben des leienten Bildes</li> </ul>	146
n		TAG
٠,	Der Entwicklungspressö und die Schwirzungskurve der Bromelber- geleitneschichten	180
	n) Die Gesielt der fiehretzungskurve	151
	a) Experimentelle Methoden unr Brudstelung der Schwirzungs-	101
		151
	Die optische Dichte und ihre Messong	161
	Kornsihlung	155
	Die Bestimmung der entwickelten fülbermange	159 159
	Lichtquellen  Energienneung und Sentitometer	161
	Die Dursteltung und altgemeine Ausmaan der Hehwirmmenkurve	
	(RETURNO DE PROPERTO LA CONTRACTOR DE CONTRA	165
	(f) Die Gestalt der Schretzenhaukurve Die Schreizenhaukurve der Lichtetenbler	173
	Die Bahwiestenskurys der Rentenständhlen	178 101
	Die Schwitzungskurve der a-Stenhien	184
	Die Behwitzungskurve der Lichtstrahlen Die Behwitzungskurve der Rönigenbirchlien Die Behwitzungskurve der a-Stenhien Die Behwitzungskurve der a-Stenhien (Blekteynen), Kanal- stenhien	
	sicultien	184

Inhalisvacadohnia,	VII.
b) Der Hniwicklungsproses	187
a) Die Bigenschaften und die Chemie der Entwickier	187
Chemische Buiwicklung Allgemeines, Summmensteung der Butwickler, Beduktions-	187
potential	187
Dis Rolls der Albalien	188
Die Bolle des Sulftie Die gebeinsblichsten Meiwicklerenbetennen. — Ihre Rigen-	191
sehaften und Vestrbeitung Der Ausgieleh von Fehlenpositionen	199
Hellichianiwicklung (Desargh(Hastion)	200
Physikalische Butwicklung Physikalische Butwicklung vor dem Fixieren	202 202
talkerstages with a location of the same o	303
f) Statik und Kinstik des Entwicklungsvorgungen	204
Die Reskildungsiehung und die Statik des Entwicklungs-	204
vorganges Die Hatwicklung in samer Lüsung mit Rienomalat Entwicklung in alkalischer Lüsung	904 906
Die Kinetik des Hoteriokiungsverstmess (die Abhitoolokeis	200
der Britwicklung von den Butwicklerkomponenten)  Des Bindringen des Britwicklers in die Schlebt	308 308
Allegreine Greekwickelten für die Dynamik der Hutwick-	
lung hat konstanter Beiwicklersussummensitzung Die Abhängigkeit der Beiwicklungsgeschwindigkeit von der	211
Konsuntration der Hutwicklersubstans in der Butwickler-	614
Die Abhängigkeit der Entwicklungsgeschwindigkeit von der Al-	314
kalikumaniestion in der Butwickleriösung Der Hinfinß der Bromidkungstiestion in der Britwickleriösung	217
auf die Huiwickingsgeschwindigkeit. Der Binfuß brunnilberitender Substanzen auf die Entwick-	219
lungagetehwindigkeit. — Lanuar-Hinks.	253
Der Brusstand-Biffeld	234
Der Temperaturkoeffizient der Entwicklung Zusammenlagsendes über die Kinetik des Entwicklungsvor-	237
<b>popu.</b>	157
7) Die Neier des Beierlokkungsvorganges	253
Mikroskopieche Unierweitungen des Heisvieldungsvorganges. Die Heisvieldung des einzelnen AgBr-Kome	256
Qualitative Hambuisse Die ellemeine Verteilung der Hutwicklungsmestestellen am	110
	220
Die Sahl der Briwieldungssosstastellen je Korn in Abblingin- luit van der Korngräße und der Exposition	221
Die Verteilung der Entwicklungssentren swischen Oberfische	
und Inhelt des Korns. — Die Binwickung von Chromature und von Jodkaltum auf die Briwickalberkeit der Körner	226
Theories that die Natur des Hniwicklungsvortenses	344
Die Übereittigungstheorie von Ostward-Aunes. Der Heiwicklungsprossif als heterogene, katalythek besehleu-	244
nigie Grandilohenreaktion Susammeniassande Daniellung und theoretische Vorstellungen	345
der Vorgilage bei der Blatwicklung der Bromelibergeleitne-	
echichien	260
a) Die Deniung der Sehwinsungskurva	961 963
Die Liebtiturve. Unterer und mittierer Teil der Liebtiturve 203. — Soisri-	
ention 271. Die Schwiesungskurve der Rönigeneirehlen, $a$ - und $\beta$ -Strahlen	278
Die Sehwärsungskurve bat physicalesoner innersaming nam com	
Birlary	750

#### Inhaltaveradolmia.

	-
d) Der Rinfins der Strahlungsbadingungen auf die Gestelt der Schwär-	
umgalancya. Dan J. f. Gamin. — Dur Intermittenmellekt	28i 26i
Allgemeines Die Dezeiellung der Schwitzungekurven bei Intereitätsvaristion	ALC:
(Schwärzungsfäste) und der prinstpielle Hinfinß der Intensi-	-
Der Binfluß der Intensität auf die entwickelte Dichte in Ab-	181
hingipinit von Empleonivo	20
Die Abhängigkeit des Binflusses der Liebtinienstät auf die entwickeits Dichte von den Entwicklungsbedingungen	30:
Die Abhängigkuit des Binflusses der Strahlungsintensität auf	<b>0</b> 00
die Schwirzungskurve von der Strahlenart	30
Lichistrahlen 205. — Röntgenstrahlen 206/2. — β-Birahlen mid α-Strahlen 206.	•
Der Intermittensoffakt	307
Uberblick und theoretische Deutung der Ergebnisse  e) Umkehreifelde auf Bronsilbergeleidnaschichten	31; 31;
Der Hauscher-Biekt	31
Der Humschutz-Rifekt. Reperimentalle Bryshnians 215 Deniting des Huntenunz-	
effektes 884. Der Craxmer- und Vilfard-Hillekt	392
Dur Banarum-Intela	3.07
f) Die Temperaturahhängigkeit des photographischen Processes	396
D. Dec Fixlerproxed	335
Die chemischen Resktionen des Fluissprogesses	335
Die Kinetik des Fixierproneuss mis Thiesalfas Die Chemie technischer Fixierbilder (autre Fixierbilder, Härte-	
fizierbilder, "Holmelltizierbilder")	33(
H. Verstärken und Abschwichen	343
Versitätken	341
III, Die Grundlegen der Positivprosesse	351
Allgemeines, (Überblick)	351
A. Hutwicklungspepiere	351
s). Die Photochswie des Chloralibers und der Chloralibergolatino	354
Die Katur der Photochleride Die Farbenenpessung der Photochleride	35
Die Photolyse des bindemittelfreien Chlorelibers	360
Die Quantenausbeute bei der Photolyse der Chloralloogslasine . b) Die Deteilwiedergabe. — Die Angestung des Positivmsteriale an	361
des Reguliv  Einleitung, Allgameines Die Schwitzungskurzen einiger technischer Papiere	867
Die Schreitermenterment geschreitenden Denken	367
	368
für diese Größen bei einigen thehnischen Parlamen.	2/1
Die senstiemstrischen Bedingungen für die naturgeirene Wieder- gube eines Objektes durch der photographischen Proses	378
LEG ATTEMENTAL TOTAL NAMED AND TRANSPORTED AND THE AND	
hesten Bildwickung. — Die Charakterisierung der Wiedergabe- führigkeiten eines Panieres	361
filhighniten eines Papieres Die Methode von Gunnung (Detailpinte) \$83. — Die Methode	
Act actification action	
c) Die allgemeine Beschaffenheit und die Verarheitung der Einswicklungs- pariere	396
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	200
Die Verscheitung der Eintwicklungspapiere Belichtung, Eintwicklung und Fixierung der Eintwicklungspapiere Die Tummg von Kopien auf Hutwicklungspapier Direkter Tummgewerfelten	397
Die Tuning von Koplen auf Hniwiekinnemenler	400
Direkte Tuningsverfahren Direkte Schwefel- und Selenkonung 401. — Ferrisyanidver-	400
fahran 408; Uran- 408, Risen- 406, Empley- 407, Historid 408.	

Inhalisversslahnis.	IX Boile
Indirekte Tonungsverfahren Anabisishverfahren, welche su Bilberhalogen führen 400. — Bilberharosyanidverfahren 410.	409
B. Der Auskopierproneil	411
a) Allgameine Grundlagen der Auskopierverfahren	411
Die Photochemie der Amkopieruchichten. Die Photolyse hew. Quantensuebeute (such bei durch Vorbolich- tong amelbilisierten Schichten.) — Die Raterichung der Schwär-	411
summikurva hal Anakoniarachishian	413
Die Deinstwiederunbe der Auskepierenhichten	419
Die Grundlagen der Edeknetelltenung Allgemeine Grundlagen 423. — Goldbilder 424. — Platin-	
häder 426. — Kombinierte Goldpintinionung 427. — Tomtxier- häder 427.	400
Grundlagen der Fizierung der Anskoplerechichten	4.83
b) Die Grundlegen der verschiedenen teelmischen Auskopierverfahren	491
(Celloidin-, Albumin- und Aristopapiers)  a) Des Celloidin- oder Chloralberkullodiumverfahren	41
Der Aufben der Celloidinschichten	431
Die Verscheitung der Calloidinpapiere	488
(f) Das Albuminverfahren	484
Die Verscheitung der Albuminpapiere	486
7) Antero-Papiere (Chlorellbergeleitne-Anakopietprosed)	436
Der Anfheit der Bekinhten	448
Die Verarbeitung der Aristopapiere	437
O. Die Chromat-Kopierverfahren  a) Grundistaschen und Allgemeines	437
b) Allganoine Grandlagen der Bildenistehung bei den Chrometver-	
filtren	40
fahren. Die ehemischen Vorginge heil der Gerbrung	480
Die Änderung der Leitfähigkeit der Chromatgelatinsschichten bei der Gerbung	ш
e) Beneficmeirleube Binemechaften der Bichrometgelosingschichten .	446
Die Betriebeng der Gerdetbreiteren (Schreitermenbress) der Pil-	
chromatgeleitneschichten Des Schwärzungsgeseis (J. 1-Gesein) bei den Chromatverfahren	415
Die Empfiedlichkeit von Biekromatenlatinenhichten	446
Hinfilms verministener Faktoren auf die anneltognetriehen Higen-	440
schaften der Bichrumstgelatinsschichten Bichromationsunivation 449. — Legerdauer der fertigen Schich-	440
ten 449. — Butwicklungs- baw. Ainbeilingungen 449. — Anfär- bung 481. — Dämplungsfarbeitefie 481.	
d) Die Prinzipien der technischen Aneithrungsformen der Chromat-	
e) Gerbung durch direkte Lichiwikung	459
Verfahren ohne Fischstoff in der Schicht	45
Anfärbung der un gegerbten Schichtstelle	453
Burktrook I	4/13
Veriahren mit 1989: Farba (Nazroerkohio)	W
Hintoneverlahren (Farbläume). Phatypie (Didler- und Donis-	150
thorpe-Verfahren) Antiriumg der gegenhten fichichttelle Verfahren mit trocknost Fache (finel-Druck)	123 123
	453
Verfahren mit fetten Ferben (Öldruck) Osotypie (Anwendung einer Pigmenteshicht)	机机
Verlahren mis Farbstoff in der Schlohs während der Belichtung	
(Pignanivariahrea)	454
Der Gummidrusk Der eigentliche Pigmentdrusk	488
	450

#### Inhalisyuvelehnis.

	4
Einmugverfahren (Rodak DRP Nr. 279802 vom 18. September 1915) Anfärbung der gegerbten Schlohtfächen Anwendung fetter Farben (Bromöldruck) Der Ozobrom- und der Oarbrodruck (Anwendung einer Pig-	444
mentechinhs)	4
D. Kopierverfahren mit Higenealten (Platindruck und Lichtpansvorfahren)	4
a) Grundtaimahen. Die Photochemis der Biestesbe und ihre Au- wendung auf die Photographie	4
b) Die Grundstige der technischen Ausführungsarten der Koplarvor-	٠
fahren mit Eisensahen	*
Lichtnstowerfahren	护
Lichtpatuverfahren	-
fahren 464. — Positive Risenkopierverlahren 484.	•
H. Das "Osalid"verfahren und Korrmanns Reliefverfahren	41
Des "Osalid"verfahren	41
Korrisans-Verfahren	4í
IV. Die Grundlegen der Reproduktionstschnik	44
A. Grundtatsschen und Überblick	44
Ehleitung. — Photographische und photomechanische Reproduktion	45
Princip des Hoebdrooks, Fischdrooks, Tiefdrooks und Lichtdrooks Des Princip der Herstellung der Negative	46
Die Hernfellung der Druckformen (Klischem)	44
Die Halbiunwiedergabe bei den verschiedenen Vorfahren	47
Vortelle und Nachtelle der verschiedenen Verfahren	47
B. Die Grundlegen der vier Hauptreproduktionsverfahren: Hochdruck, Flachdruck, Tiefdruck und Linhtdruck	47
a) Der Hochdrick	47
a) Die Herstellung der Rasternagstive (Autotypie) Die Anordnung des Aufnehmospparates und Theorie des	47
Registre für den Hockdruck	47
Joint Berkelled impress (Name Verfahren) 477. — Das Brums Berkelled impress (Name Verfahren) 477. — Das	47
Die Harstellung der Drunkformen für den Hochdrunkpruse	49
Des Zinkverfahren Der Positivproses 481. — Der Atsquess 481.	48
Der Positivpromit 401. — Der Atspromit 401.	
Des Kupferverfahren. Der Poelklypropus 481 Der Ätspropus 482.	48
b) Der Flechdrock (Photolithographie, Officetdrock)	48
Die Herniellung der Reniernantive	48
Die Hautellung der Flachdruckklischen	40
· Art Ollegaring ( + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 +	45
e) Der Tiefdrock (Heliograviiro) Die Herstellung der Negative und Positive	48
Die Hentellung der Druckformen	2
Der Rotstiem- (Bakel-) Tiefdruck	48
d) Der Lichtdrusic	48
Namen- und Quellenverseichnis	48
Namen- und Quellenverseichnis	

## Die theoretischen Grundlagen der photographischen Prozesse.

Von W. Hundrague, Berlin.

#### Mis 300 Abhildungen.

#### L Historisches.

Die ersten Beobschtungen über den Kinfinß des Lichtes auf die Materie sind bereits im Altertum gemacht worden. Sohen Austroranas (200 v. Chr.) hat die wichtigste photochemische Reaktion, die Antmilation der Plianum, als solohe erkannt. Die Entdeskung der Lichtempfindlichkeit der Silber-salte stammt nach den Forschungen J. M. Bruss von dem deutschen Arab J. H. Squuran aus dem 17. Jahrhundert. Squuran hat die Lichtempfindlichlerit des Silbernitzats dann bezurist, Schriftstige mit Hilfe des SonnenHohts su kopleren; Houn beseichnet ihn daher als den Refinder der Photographie. 1787 tellie Hanzor der Pariser Akademie der Wiesenschaften in einem Bericht mit, er habe beobschiet, daß Papier, welches mit Silbernitzet getränkt ist, im Licht schwarz wird, dagegen im Dunkeln welß bielbt. Die Auflinge photographischer Kopierpapiere sind in dieser Huideakung zu erblicken. Obwohl mit den geschilderten Erksuninissen alle Grundlagen für eine sohnelle Ausbildung der Photographie vorhanden waren, dansets es doch noch gername Zeli, bis weitere bedeutende Forteskritte gemacht wurden. Zem Tail gerieten die Arbeiten und Britdeckungen alterer Frencher in Vergestenheit; sie wurden dazu von füngeren Forschern "neu entdeckt". So wird Tr. Wangwood und H. DAVX, die um 1800 Arbeiten über die Lichtempfindlichkeit von Papier und Leder, wolche mis Silbernitzes gestelinks weren, vertifientlichten, vieltsch die Hefindung der Photographie auguschrieben. Diese Behauptung ist nicht zichtig, da die Genarmten den Ergebnissen von Sommen und Hanzor nichts wesemilich Neues hinsufügten. Auch die Arbeiten Wangwoons und Davze wurden zu deren Zeiten micht sonderlich beschiet. Best 87 Jahre später (1889) wies Anago ernem auf die Wichtigkeit der gefundenen Tatmohen hin. In das Jahr 1810 füllt die wichtige Entdeckung der Photochromie des Chlordibers, d. h. der farhigen Abbildung des Spekkrums auf dem Chloreliber durch Samsaca.

Die für die Chromatverfahren wichtige Tatmohe, daß eine Mischung von Kaltumbiehremat und einer erganischen Substanz (Gelatine usw.) liebtempfind-

lish ist, wurds von Sucrow im Jahre 1882 enideckt.

Die erste Anwendung der bisher besprochenen Entdeckungen zur Erssugung von Lichtkildern in der Camera obseum ist das große Verdienst der franskischen Forscher N. Niurcus und D. L. J. Dagunum. Nachdem schon 1814 Davy das Jodsilber dargestellt und näher untersticht hatte, verwandten Niurcus und Dagunum im Jahre 1839 das Jodsilber als lichtempfindliche Substans. Nach der Belichtung einer mit einer sehr ditmen Jodsilberschicht überangenen Silberplatte in der Camera obseum konnte Dagunum mit Hilfs von Queckellberdampf ein Bild entwickeln und dieses durch Behandeln der Platte mit Kochsalz oder Katriumthiosulfat finieren.

#### Inhaltsverseichnis,

- 0 - 1 - 1 - 1 - 713 - 11 - 1	
(a) Gerbung durch in direkte Lichtwirkung	467
Verfahren ohne Farbetoff in der Schicht während der Belichtung	467
Anfärbung der ungegebten Schlehtfächen	457 457
Hinsengverfahren (Kodak DRP Nr. 279 802 von 18. September	
1916)	457
Anfärbung der gegerbten Schichtsuchen	457
Anwendung fetter Furben (Bromökirosk)	457
Der Onehrum- und der Carbrodruck (Anwendung einer Pig-	4-4
mentechiobs)	458
D. Kopierverfahren mit Eisenschen (Platindruck und Lichtpausverfahren)	450
a) Grundtstauchen. Die Photochemie der Riesusahm und firre An-	
wendung auf die Photographie	459
b) Die Grundenge der technischen Ausführungserten der Kopiervor-	
fahren mit Eigenschung,	465
Der Pistindruck	403
Lichtpansvarfahren Negativo Lichtpansvarfahren 404. — Sepla-Lichtpansvar-	405
fahren 464. — Positive Bisankoplarverfahren 484.	
H. Das "Ossiki"verfahren und Korraanse Reliefverfahren	465
Das "Osalid"verfahren	465
KOPPLAND Verfahren	466
IV. Die Grundlagen der Reproduktionstechnik	467
A. Grundintanchen und Überblick	467
Rinkstung, — Photographische und photomechanische Reyroduktion Primip des Hochdrucks, Flachdrucks, Tlefdrucks und Lichtebucks	467 468
Das Princip der Herstellung der Negative	469
Die Herstellung der Druckformen (Klischees).	469
Die Halbtenwierlergabe bei den vermisiedenen Vorfahren	470
Vorteile und Machielle der vermbiedenen Verfahren	471
B. Die Grundlagen der vier Hampireproduktionsvorfahren: Hochdruck,	
Flachdruck, Tistifruck und Lichtdruck	472
a) Der Hochdruck	473
a) Die Hantellung der Restarnogative (Autotypie)	471
Die Angrinung des Anfrahmenpparates und Theorie des	
Restern Die Negativechichten für den Hochstruck	472
Jodelberkollodiumproses (Names Verfahren) 477. — Das	411
Bromelbeckulledfumverfahren 479.	
• 6) Die Herstellung der Druckformen für den Hochskruckpruses	480
Des Zinkverfahren	481
Der Positivirosse 481 Der Atspresse 481.	407
Des Kapforverfahren Der Positivprom  481. — Der Atsprom  488.	491
b) Der Flachdruck (Photolithographie, Offretdruck)	490
Die Henstellung der Restumegative	489
Die Herstellung der Flachtrockklischem	483
Der Offnettiruck	483
o) Der Tieldruck (Hellogravöro)	484
Die Hentellung der Negative und Positive	484
Die Henstellung der Druekformen Der Rotations- (Rakel-) Tiefdruck	484 486
d) Der Lichtdruck	487
Namen- und Quellenverseichnis	488
Sachverseichnis	504

## Die theoretischen Grundlagen der photographischen Prozesse.

Von W. Hamprenn, Berlin. Mit 800 Abbildungen.

#### L Historisches.

Die ersten Beobschkungen über den Kinfinß des Lichtes auf die Materie sind bereits im Altertum gemacht worden. Schon Amerorana (200 v. Chr.) hat die wichtigste photochemische Beaktion, die Ausmilation der Pflamen, als solche erkannt. Die Entdeckung der Lichtempfindlichkeit der fillbersalso stemmt nach den Forschungen J. M. Rouse von dem deutschen Arst J. H. Schulan aus dem 17. Jahrhunders. Schulan has die Lichtempfindlichkeit des Silbernitests deun bennist, Schriftstige mit Hilfs des SonnenHohts su kopieren; Rom beseichnet fim daher als den Refinder der Photographie. 1787 tellte Huzzor der Pariser Akademie der Wiesenschaften in einem Bericht mit, er habe beobachtet, daß Papier, welches mit Silbernitrat geiränkt ist, im Linht schwarz wird, dagagen im Dunkeln weiß bleibt. Die Anfänge photographicaner Koplerpapiere and in dieser Antideakung su erbiteken. Obwahl mit den geschilderten Erkenninissen alle Grundlagen für eine sohnelle Ausbildung der Photographie vorhanden waren, danurie es dook nook geranne Seit, bie weltere bedeutende Forischritte gamecht wurden. Zum Teil gerieten die Arbeiten und Huideolamgen Alterer Forecher in Vergesenheit; die wurden dann von jüngeren Burechern "neu enidsold". So wird Tr. Windwood und H. DAVY. die um 1800 Arbeiten über die Lichtempfindlichkeit von Papier und Leder, welche mit Silbernitest getränkt weren, veröffentlichten, vielfach die Befindung der Photographie sugmehrieben. Diese Behaupsung ist nicht richtig, da die Genannian den Regulmissen von Scholen und Hallor nichts wesentlich Reues hinsufligien. Auch die Arbeiten Wangwoons und Daves wurden zu deren Zeiten nicht sonderlich beschiet. Eest 37 Jahre spitter (1839) wies Arago ernout auf die Wichtigkeit der gefundenen Tetenchen hin. In das Jahr 1810 fällt die wichtige Herideckung der Photochromie des Chloreilbers, d. h. der furbigen Abbildung des Speichrums auf dem Chloralber durch Samustar.

Die für die Chromatverfahren wichtige Tatanche, daß eine Mischung von Kaltumbiohrumes und einer organischen Substanz (Gelatine usw.) Hehtempfind-

lich ist, wurde von Suckow im Jahre 1882 entdackt.

Die ersie Anwendung der hisher besprochenen Einideckungen zur Erzeigung von Lichtbildern in der Camera obsoura ist das große Verdieust der französischen Forscher N. Niuron und D. L. J. Dagumuna. Nachdem sehen 1814 Davy das Jodailber dargestellt und näher untersucht haten, verwandten Niuron und Dagumun im Jahre 1839 das Jodailber als Hohtempfindliche Substanz. Nach der Belichtung einer mit einer sehr dinnen Jodailberschicht übersogenen Silberplatte in der Camera obsoura konnte Dagumuna mit Hilfs von Queolailberdampf ein Bild entwickeln und dieses durch Behandeln der Platte mit Kochsalz oder Katriumthiosulfat fixieren.

Verbemerungen dieses Daguerreotyp-Verfahrens, wie es genaunt wird, schufen 1840 H. L. Firmau, der die Goldtenung einführte, und John Gombard, dem eine wesentliche Steigerung der Empfindlichkeits der Daguerreotypplatten gelang. Gombard seiste die Silberplatte nach der Behandlung mit dem Joddampf noch Brundampf aus. Die hierdurch eineichte Empfindlichkeitserhöhung wird noch wesentlich durch ein Verfahren von Crauder (1841) gesteigert. Crauder verwandte als lichtempfindliche Substans Jod-Chloselber. Die Aufnahmenst wurde durch diese Verbesserung auf wenige Sekunden hembgeseist.

Die Hefindung, die lichtempfindliche Subsianz mit Hilfs eines Eindemittels auf die Unterlage zu bringen, füllt in das Jahr 1847. Kruren du Str. Vroren, der Neife von Nusiemenn Nurren, übersog Glas mit einer jedkaliumhaltigen Eiweiß- oder Stärkeschicht, sonsthilizierte diese durch Baden in Silbernitrationing und erhielt nach der Belichtung und Entwicklung mit Gallumaure und Fination mit Bromkaltum ein Negativ. Schließlich wurde 1850 von Lu Grax das Kollodium als geeignetes Bindemittel angegeben, so daß die Grundlage für das Kollodium-Negativverfahren, welches Ferr und Anceres 1851 veröffentlichten, gegeben war.

Das Kollodiumverfahren in der Form von Lu Grax (names Verfahren) war von unserem heutigen Verfahren in einem wesentlichen Punkt verschieden: es verwandte nämlich noch keine Hmulsion. Der Gedanks, eine Halogensilberemulsion hersestellen, siammt von Gaunus aus dem Jahre 1853. 1861 veröffentlichte Gaunus Versones mit Jod- und Chlossilberennusienen. Weitere Fortschritte in dieser Bichtung waren die Kollodiumtrockenplatten von Major

RUBBELL und von LEARY (1862).

Um dieselbe Zeit wurde auch die alkalische chemische Entwicklung mit Pyrogallol, die einem wichtigen Faktor für die Fortbildung des photographischen

Negativvæfahrens bildete, entdeckt.

Das Bindemittel unserer heutigen Trockenplettenennsleienen, die Galatine, empfahl schon. Porravus im Jahre 1850 zur Handellung von Halogeneilber-emulsionen. Doch heuchte die Einfahrung dieses neuen Bindemittels keinen Vorteil, bevor nicht das im Kollodiumverfahren vornehmlich benutste Jodellber durch Bromeilber ersetzt wurde.

Im Jahre 1871 veröffentlichte der englische Arst B. L. Mannox seine Versuche mit Bromeilber-Gelatinesmulaien. Mannox ist also als Brinder der modernen Bromeilber-Gelatinetrookenplatten answehen. Seine Verfahren ähneln den Kollodiumverfahren mit einem Überschuß von Silberntirat, im Gegensatz zu meeren heutigen Emulaionereuspten, die einem Überschuß von löslichem Alkalibromid vorschreiben. Diese Verbesserung wurde in den Jahren 1878/74 von Johner angegeben. Vorher hatte Kurz (1873) die Answinnerung der lös-

lichen Salse aus den erstarrten Emuleiensundeln vorgeschrieben.

Mis der Einführung der Trockenplatien stand der technischen Horstellung lichtempfindlicher Platten in größeren Umfange nichts mehr im Wege. Bereits 1878 wurden von Bungann die ersten Trockenplatien fabrigiert und in den Handel gebracht. Diese Platten hatten susset die Empfindlichkeit nasser Kollodiumplatten. Zur Erreichung der hohen Empfindlichkeit der heutigen sogenannten Bapidplatien war noch die Entdeckung und Ansarbeitung des sogenannten Battungsprossenes des Bromefibers notwendig. Die Engländer Bungannten Battungsprossenes des Bromefibers notwendig. Die Engländer Bungannten und Montennoven machten in den Jahren 1878/79 ihre grundlegenden Versuche über den Beitungsprossen, und swar existite Bungannten die Reitung einen Annaniskenischen (Bostonsproven) ein-

getells. Um 1880 wurden von Hammanson und Roma genaue Benepte für beide

Verfahren veröffentlicht.

Die Möglichkeit, Helligkeitsumterschiede von Farben mit der Schwarz-Weiß-Photographie naturgetreu wiedersugeben (Orthochromasie), wurde durch die Enideclung H. W. Vocus aus dem Jahre 1878 geschaffen. Bromaliber absorblers nur blaues Licht und ist daher nur für blaues Licht empfindlich. Your fand nun, daß Bromalber bei Antirbung mit gewissen Farbetoffen auch and Light anderer Farbo anspricht. He machte seine Versuche am Bromellhorkollodium. Für die Bromeliber-Geletineplatten funden im Jahre 1889 Arrour und Crayron das Bosin als Sensibiliaster für das Grüngelb. Schumann entdeckto bald daranf im Zyanin einen Sensibilisator für Rot. Vocas, brachte im Jahre 1888 die ersten grün-gelb-rot seneihilisierten Bramelher-Gelatinstrookenplatten unter der Beseichnung "Azalin platten" in den Handel. Das heute allgemein als Sensibilisator für das Gelb-Grün verwandte Brythrosin fand Huma 1884; A. Kurrus führte die Isoxyanine, E. Küsma die Pinschromfarhetoffe (Orthoohrom T.) ein (1903/04). Mit Hilfe dieser Farbetoffe ist es möglich, die Bromaffber-Gelatine für alle Farben des Spektrums empfindlich zu machen (Panchromatische Platien).

Des weiteren konnie sich auf Grund dieser Entdeckung die Harbenphotographie entwickeln, die im Dreifschendrock- und im Fachrasterverfahren die

wichtigsten technischen Verfahren besitzt,

In enger Verkunplung mit dem Negativverfahren hat sich naturgemäß

das Positivverishren entwickelt.

Wie bereits erwähnt, war 1787 HELLOT der erste, welcher ein Hohtempfindliches Papier beschrieb und dieses auch sum Kopieren von Schriftsügen benutste. Es folgen dann die Versuche von Wandwood und Talbot, die 1880 Bromeilberpapier heutellien und die hohe Empfindlichkeit dieses Papieres dem Chloraliberpapier gegenüber erkannten. Im Jahre 1860 gab Evnann eine Vorschrift an, nach der Papier mit Eiweiß pripariert und durch Baden in Kochsula- und Silbernitestideung sensibilisiert wurde. Den günstigen Einfluß organischer Siluren, wie Weinsture, Zitronensture usw., auf die lichtempfindliche Schicht auf Papier

fand aneres Hardwice (1856). Für die Praxis der Photographie entwickelten sich aus diesen Anfängen sunitches die Albuminpapiere. Das Papier wird mit Eiwelß überzogen und dann durch Baden in Silberhaung seneibilisiert. Dann wurde durch Wharvow Sustrects (1965) und K. Ozmaniczne (1967/68) das Haubdonsverfahren eingeführt und das Albumin durch Kaliodium eastat. Man erhielt mit diesen Methoden heltbure Papiere, die in den Handel gebracht werden kommten, und swar unter der Beseichnung Celloidin-Papiere und Arkstopapiere (Chlorelber-Gelatine), Buide Papiere enthalten mehr Bilber, als ihrem Halogengehalt entspricht, sie werden daher ohne Entwicklungspromit als sogenamite Amkopierpapiere verarbeitet. In neuester Zeit werden die Auskopierpspiere mehr und mehr durch die Chlor- und Bromaliburgelatine - Entwicklungspapiere verdrängt, die eine schnellere Verarbeitung als die Auskoplerpapiere (vor allem auch bei künstlichem Licht) ermöglichen. Die Ertwicklungspapiere haben eine den heutigen photographischen Platten und Filmenhichten sehr ähnlichen Überung. Die Chlorellberpapiere sind ungefähr 500--1000 mal unempfindlicher, die Bromelberpapiere ungefähr 50 mal tmempfindlicher als eine hochempfindliche Negativschicht,

Der Tummgsprozeil sum Verschönern der positiven Bilder hat ebenfalls eine lange Entwicklung durchgemacht. Das ersie Tummgsverfahren war eine Art Schwefeltonung. BLANQUARD-HVBAND empfahl 1847 Mateiumthiosulfat sur Tonung. 1851 fand Valmourr, daß Bleisnetzt violette Tone ergibt. 1850 er-

fand Le Gray die Goldtonung; er verwandte jedoch noch nicht das Chlorgold — dieses führte erst Husenser nu Molare im Jahre 1851 ein. Ganz
ähnlich war die Entwicklung der Tonungsverfahren mit Platinsalsen. Die
ersten Verenche machte nu Canama (1856), aber erst I. Rayroun (1886) und
Lyoung Chara (1888) entwickelten die praktische Bedeutung der Platinsalse,
als sie das Kaliumplatinchlorür anwandten.

Der Entwicklungsprozeß hat seine Anfänge um das Jahr 1860. In dieser Zeit wurde für das Kollodiumverfahren der Pyrogallelentwickler entdeckt. Es folgte im Jahre 1877 die Entdeckung der Eisenconletentwickler durch Carry Lea, dann der Hydrochinomentwickler (Answer, 1880) und der Brenskatechinentwickler (Edwa, 1880). Im Elkonogen (amtdecaphtholeuren Natzium) entdeckte 1880 Andersen eine sehr wichtige Gruppe von Entwicklerunkstansen.

Im Fixier process ist das Hyposulfit (Thiosulfist) sucret von Tarbor 1839 verwandt worden, wilhrend vorher Davy (1814) die Aufgabe, ein geeignetes Fixiermittel su finden, nicht lösen komme. Der Zusste von aurom Alkalisulfit, wie er heute allgemein angewandt wird, wurde 1889 von Lausse empfohlen.

Wie am vorsiehendem Überblick erzichtlich, hat die Entwicklung der Empirie des photographischen Prozesses, wie wir ihn heute anwenden, his sum Anfang des 20. Jahrhunderts gedauert. Infolgedessen ist die Theorie, d. h. die Erklärung und Deutung der einnelnen Vorgänge vom Standpunkt der erakten Wissenschaften, noch verhältsdemäßig jung. Mit die ältesten wissenschaftlichen Untersuchungen über den photographischen Prozeß sind wohl die Photographie Researches von F. Huzzus und V. O. Dimmuz. D. His folgen dann die Arbeiton von EDEM sowie von SHEPPARD und Muns. Die istatgemannten Autoren beschäftigion sich hauptsächlich mit der Kinetik der Entwicklung. Die eesten mikroskopischen Betrachtungen an photographischen Schichten nahmen 1908 Buttack und Schauer vor. Theorien für die Eintwicklung gaben sehen sehr früh Annag (1899) und Osr-WALD. Sehr große Fortschritte sind in den leisten 10 Jahren gemacht worden. Die Arbeiten des Kodak-Laborstochums (Semerand, Wimerstan, Thivelle, Lovinand) sowie die von Regesser und Nordaare und ihrer Schule, von Lunchen und Suvuwurs. von Sympamu haben die theoretischen Anschauungen über den photographischen Prosest gefürdert. Sie siehen z. T. in engem Zusemmenhang mit der Entwicklung der Quantentheorie und mit ihrer Anwendung auf photochemische Prosesso.

### II. Die Theorie des Negativverfahrens mit Bromsilbergelatine.

#### A. Die Struktur der Bromeilbergelatineschichten.

#### a) Die Zusammensetzung der Behicht.

1. Prinche der Emulaionaherstellung. Die Danstellung der Halogensilberemulaionen geschicht im Prinzip folgendermaßen: In einem heisbaren Gefäß wird die Gelstine mit Alkalihalogendem in Wasser gelöst. In dieses Gemisch wird unter Bühren Ellbernitzstlösung eingetragen, so daß sich Halogensilber bildet:

 $KBr(CI, J) + AgNO_3 = AgBr(CI, J) + KNO_3$ .

Dan Alkulikalogenid ist dem Silberniket gegenüber immer stöchlometrisch im Überschuß. Nach der Fälling wird die Emulsion noch eine Zeitlang gerührt (digetiert) und dam enterren gelassen. Die bei dem Umaats gebildeten Nitrate werden mahr oder weniger — je nach Vorschrift — durch Wässern der Ernelstonenndeln enternt-

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Nüheres über die Technik der Hamisionierung vgl. dieses Handbuch, Bd. 4.

Für die Kenntnis der Zussammenseisung der Schicht kommen swei Faktoren in Betracht: Der Gehalt an Halogenzilber, und zwar zowohl der Gesamtgehalt wie auch die einzelnen Halogenzilbermengen (AgBr, AgJ, AgCi; jede technische Emulsion enthält außer dem Bromsilber noch Jodailber, manche auch noch Chlorsilber); sweitens der Gelatinegehalt. Der Wasser- und Nitratgehalt der Schicht sind von untergeordneter Bedeutung.

3. Analysenmethoden. Die Analysenmethoden, die zur Ermittlung des Halogenalbers der Schicht ausgescheitet worden sind, können in 3 Gruppen ein-

getallt warden.

1. Gravimetrische Methoden.

2. Titrationsmethoden.

3. Elektrometrische Titrationsmethoden.

Die ältesten Methoden sind die gravimetrischen. Tarrar (1) und Rukasukow bedienten sich bei ihren Untermohungen über die Zusammensetung

photographischer Schichten des folgenden Verfahrens:

Von 200 com Plattenfische wurde die Emulsion abgeschabt und gewogen, darauf getrocknet (3 Stunden bei 105°) und abdam in 100 com Wasser und 10 com Salpetersture (spes. Gew. = 1.4) bei 70—80° C so lange erwiemt, his alle Gelatine zerstürt war und das Halogensilber sich abgesetzt hatte. Der Niederschlag wurde im Goocer-Tiegel filtriert, getrocknet und gewogen.

Dies dürfte des nächstliegende Verfahren sein, aber infolge der violen

Wagungen auch das seitzaubendete,

In viol größerem Umfange, als es bei den gravimstrischen Verfahren möglich

ist, lasson sich die maßanalytischen Verfahren variferen.

Bei den frühesten Methoden wird sunächst des Halogeneilber der dem Elächeninheit nach genau abgemessenen Schicht durch ein Reduktionsmittel in metallisches Silber übergeführt. Dieses Silber wird in Salpetersiure gelöst und nach Volkand mit Rhodenammentum tilriert. Als Reduktionsmittel kum hei Papieren ein photographischer Entwickler dienen. Bei den schwerer su durchdringenden diekeren Negativschichten muß der schwichere Entwickler durch ein stärkeres Reduktionsmittel erseist werden, wie s.B. nach E. Lenmann (3) und K. Krussen (5), durch öpros. schwach äbsalkalische Hydroxylamin-chlorhydratikäung.

Die Reduktion des Halogeneilbers zu metallischem Silber wird umgangen, wenn das Halogeneilber durch Thiospilat als Komplexion in Lieung gebracht wird. In dieser Lösung kann das Silber durch Schwefelnatrium nach einer Fällungsbaw, Tüpfelmethode maßenelytisch hestimmt werden: Das Halogeneilber wird in 15 proz. Thiospilaticung ausfüriert und in der Fixiernatronläung mit Schwefelnatriumlösung von bekannten Gehalt türiert. Dabei fällt das Silber als Silbersulfid aus. Ist alles Silber als Sulfid gefällt, so gibt ein Tropfen Reaktionsfürzigkeit mit einem Tropfen Biellösung auf Filtzierpspier einen besonen Fieck.

Die beschriebenen Titrationsmethoden ergeben nach einer Untersuchung von B. Leenaar (4) u. H. Bonnes keine völlig befriedigenden Resultate.

Das in jeder-Hinzicht beste Titrationsverfahren hat sich mit Hilfe des Kaliumsyanids als Halogeneilberlisungsmittel ergeben und ist von J. Enguser (1, 9; s. auch W. Munmeum (8)) begründet worden. Das Verfahren arbeitet in gewisser Hinzicht analog der Laumanchen Methode, bei der zu einer Zyankaltunksung von bekanntem Gehalt die zu untersuchende Silbermaldung fließt. Schon Laumanur (6) u. H. Bonnun hatten diese Methode zur Analyse photographischer Präparate herangezogen, funden jedoch sterk schwankende Besuliate infolge von swei Kinfilmen: erstens kiet sich das beim Einlauf der Zyankaltunksung austallende Zyandiber nur langsam im Zyankaltum auf und verzögert an die

The second section of the second seco

, i

The state of

1-1-1

.

è

141

Titration beielichtlich, sweitens wird durch diese Verzögerung die Zyankaliumlösung zu lange der Kohlensture der Luft amgeseizt; dadurch wird die Zyan-

kaltumlösung tellweise sometat und es entstehen Fehlresultate.

Diese beiden Nachteile der Lummuchen Methode werden bei dem Verfahren von Eggung dedurch aufgehoben, daß man in ammoniakulisnher Lösung arbeitet. Auf diese Weise wird erstens das Aushallen des Silbersyanids, welches in Ammoniak leicht löslich ist, verhindert, und sweitens kann die Kohlensture der Lüft infolge der Gegenwart von Ammoniak das Kaliumsyanid nicht mehr merklich sersetzen und das Analyzenergehnis fälsehen. Der Endpunkt der Tirration kann allerdings nach dem Zusatz des Ammoniaka nicht mehr in der Weise der Lummuchen Methode erkannt werden; im Kunstgriff der Verwendung eines neuen Indikatom, der den Endpunkt der Tirration in ammoniakalischer Lösung erakt anseigt, liegt der Schwerpunkt des Verfahrens von Escauer.

Wird nämlich dem Reaktionsgemisch Jodkalium augusetzi, so ist, wie Recener bei Aussrbeitung eines synnometrischen Verfahrens (zu anderen als au photographischen Zwecken) fand, der Endpunkt der Titration durch ausfallendes Jodeilber erkennbar, weil Jodeilber in Ammeniak unläulich ist. Da jedoch Jodeilber in Zyankalium kialich ist, darf der Zusats des Jodkaliums nicht au klein sein. Als Optimum wurde 0,1—1% KJ der Titrationsfilmigkeit gefunden.

Unter diesen Verhältnissen wird der Endpunkt der Reaktion

$$Ag' + 2CR' = [Ag(CN_a)]'$$

auch in ammoniakalischer Lösung scharf erkumber.

Der Gang der Tikration ist also in großen Zügen folgender: Das abgewogene Material (bei Platten und Hilmen wird die Oberfläche genau ausgemessen) wird unverändert in einen Tikrierkolben gebracht und die Schicht mit möglichst wunig warmem Wasser aufgelöst. Darauf läßt man gestellte Zyankaliumlösung (ca. n/10 KCN) im Überfluß sufließen. Das Halogeneilber der Schicht wird sefert aufgelöst. Nach Zusatz von 2 com Indikatorflössigkeit (1,5 g KJ in 100 com NH<sub>2</sub> 20 pros.) auf ca. 100 com Tikrierflössigkeit wird mit gestellter AgNO<sub>2</sub>-Läsung (sweckmäßig ebenfalls n/10 AgNO<sub>2</sub>) des überschüssige Zyankalium surücktitiert his sum Aufgesten der Jodeffbertrübung.

ţ

į,

Das Verfahren eignet sich für alle Schichten: sowohl für Platten und Filme als auch für Papiere. Daß es exakt und unabhängig von Brunion und Gelatine (denn solche ist ateis in der Titrierfilmigkeit sugegen und könnte das Ausfällendes AgJ mehr oder weniger verhindern) arbeitet, seigt die folgende Zusammenstellung:

Unabhängigkeit der exakten Arbeitsweise des Silberbestimmungsverfahrens von J. Equatr von verschiedenen Versuchsbedingungen.

Youndaled against			**** (OE)
Lucus Methode Recome (Lesing es. 0,5 pres. an RJ und 0,5 pres. an RH <sub>3</sub> Damelbe, abor Lesing sufferden es. 1 pres. an Gelatine	22,65 10,90 13,85	44,30 30,30 35,87	1:1,87 1:1,86 1:1,87
Demelbe chie MH4.  Demelbe mis MH4-Uhemohuß.	10,83	<b>90,00</b> 0,10	1:1,84
15,5 ccm Ag' + NH <sub>4</sub> + Gel + Br' Dam \$6,00 ccm (CE)' Zurücktikisiert mit	18,15 — 0,60 13,95	28,00 28,00	1,1,868

Weitere Daten beweisen die Übereinstimmung der Resultate des syanometrischen Verfahrens mit denen der gravimetrischen Analyse:

Andynamiska	Nytropolitishes Withhistory	Graylmelcheles Ausliges
Hambidneamielon pistieneamielon Pariettiplatie Dispositivplatie	0,55 mg Ag/gem	0,83 mg Ag/com 1,15 mg Ag/com 28,0 % Ag i. d. Schicht 0,56 mg Ag/com 15,0 % Ag i. d. Schicht
Deppalenting beganner Rönigen- film	1,63 mg Ag/qem 26,5 %, Ag i. d. Bobiobi	1,66 mg Ag/gom 87,0% Ag L d. Sobishi

Über die Anwendung der Methode sur Bestimmung des Silbers in gebrauchten

Fixierlösungen vgl. den Abenhuits Fixierprozeß.

Mit dan gewöhnlichen chamischen Analysenmethoden ist es schwierig. die einselnen Halogenailberkomponensen (also des AgBr und AgJ, evil. Ag(I) su trennen baw. einseln quantitativ au bestimmen. Dies ist jedoch (s. R. Mützum [8, 3]) mit der in neuerer Zeit ausgescheiteten elektrometrischen Maßanalyse möglich. Sie beruht auf folgendem Prinstp: Wird eine Hickirolyiläsung gegen eine Kalamelelektrode mittels eines elektrolytischen Stromachlitmels (eines Habers, der mit einer elektrolytischen Lösung guffills let und in die zu verbindenden Gefäße tanoht) geschaltet, so entsteht ein galvanisches Element. Die Spamming dieses Elements ist abhängig von der Konsentration und der Art der Ionen der Elektrolytikung. Wird nur diese Lösung derart verändert, daß eine Innenart nach der anderen auksautve verschwindet, so Andert sich die Spannung des Elements, und swar sprunghaft immer nach dem Verschwinden einer Ionenert. Verfolgt man die Spamming des Elements messend, so kann man an den sprungartigen Veränderungen der Sparmung des Hismania das Verschwinden einer Ionenart erkennen. Hat man anßerdem ein Kriterium für die Innenmengen, die zwischen den einselnen Spanningsprüngen værchwinden, so ist die quantitative Ermittelung der einselnen Ionenarien möstich.

Auf den Fall der Analyse der Silberhalogenide übertragen, ergeben sich folgende Verhältnisse: Die Silberhalogenide werden zumächst in einem Überschuß von Zyankaltum, werin bekanntilich alle (AgJ, AgBr, AgCl, AgCl) kalish sind,

gelöst. Hierbei spielen sich fulgende Reaktionen ab:

 $\Delta_{\mathbf{g}\mathbf{Br}}(J,OL,ONB) + s ON' = (\Delta_{\mathbf{g}}(ON)_{\mathbf{d}})' + Br'(J',OL',ONB').$ 

In der Lögung sind also hauptsächlich folgende Icnen:

Br', J', Ol', ONB' [Ag(ON),]' v. OR' (vom KON-Übernhuß),

Darauf wird das Gefäß mit dieser Silberkeung gegen eine Kalomelelektrode geschaltet, so daß ein Hiement entsteht. Dieses Hiement wird swecks Bestimmung seiner elektromotorischen Kraft einer anderen elektromotorischen Kraft (Akkumulator, Schaltung s. u.) entgegengeschaltet. Hun läßt man su der Silberkeung aus einer Bürette gestellte Silberkeung tropien. Dadurch werden folgende nacheinander verlaufsnde Benktionen hervorgsrufen:

1. 
$$2CN' + Ag' = Ag(CN)g'$$
.

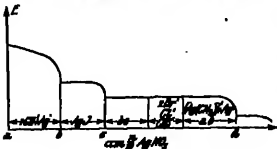
Des überschündige CR'-Ion wird komplex zu [Ag(CR)<sub>2</sub>]'-Ion gebruden. Nach Verschwinden der CR'-Ionen erster Sprung in der Spannungsveränderung des Hiements.

2. J' + Ag' = AgJ.

Als am sohversten kaliches Bilberhalogen fällt suntchet Jodeilber aus. Nach Ablauf der Reaktion sweiter Sprung in der EMK der Kette.

•  $\Delta_n$  blue d. Br'(Or', ONE', ON') +  $\Delta_n$ ' = AgBr (AgOI, AgON'S, AgCN').

Das Verschwinden dieser 4 Ionenarten wird durch einen Sprung in der



Airb. 1. Schesschiedes Durchtlang einer potentiemeirisches Theories.

EMK der Kette angweigt,
Aus der Ansahl der swischen swei EMK-Sprüngen verhrauchten och n/10 Silbernitratitisung lassen sich die Antelle der einzelnen Halogunionen
im Halogunilbergemisch er-

mitteln.
Zeichnet man die Spannung des Elements in Abhängigkeit

von den verbrauchten een n/10 AgNO-Lieung, so ergibt sich folgendes Diagramm (Abb. 1):

Die Strenken auf der Aberiers haben offenbar folgende Bedeutung:

 $ab = \text{Reaktion } 1 = \frac{1}{2}$  tiberschüeriges Zyan...

bo - Realition 2 - J.

ad = Resolution 3a bis d = (Bir + CI + CNS)

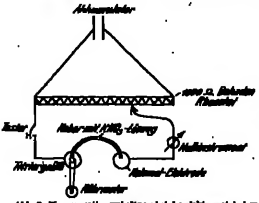
+ [Ag(CIN)a]' vom Läsen des J', Br', Cl', CINS'.

also, da  $[Ag(CIN_s)]_r = J'$ ;  $[Ag(CIN)_s]_{rs}^2 = Br'$  new.

 $ad = J' + 2(Br', \Omega', \Omega RB') + \frac{1}{2}$  themshimmiges Zyan

· od - bo + 2(Bz', Ol', ONB') + ob.

Man erhält else sur Answertung der Analyse folgende Besiehungen



Ald. S. Komparationswinking het der dekkenselehele Effectselsen.

J' = bc  $(Bx' + CI' + CINS) = \frac{cd - ab - bc}{2}$ 

Ist Br' nehen Cl' und CNS' vorhanden, so kann nur die Summe aller Halogene bestimmt werden. In den meisten Fällen braucht man jedoch nur Br' nehen J' zu ermitteln, eine Antgabe, die sich nach dem obigen leicht kinen läßt.

Zur Messing der Spanning der Keite bedient man sich der Postaunumschen Kompenstiknsmeihode. Während der Titration muß die Titrierlösung ständig gerührt wer-

den. Eine schematische Skiese der Hinrichtung seigt Abb, 2.

Wie weit die Gegenwart von Gelatine die Ergebnisse besinfinßt, ist unteraucht worden. Es zeigte sich, daß 0,7 g Gelatine in 100 com Titrierfilmigkeit den zweiten Spannungsahfall nicht mehr erkennen lassen. Derartige Mongen kommen im allgemeinen jedoch für die Praxis der Enuksionsmelyse nicht in Betracht baw. Iasun sich leicht vermeiden. Um ein Bild von der Arbeitsweise des Verfahrens zu geben, sind in der folgenden Zusammenstellung die Deten einer Titration susammengestellt. Die in der sweiten Spalie angegebenen kumpensierenden Ohm sind der Spannung des Elements proportional. In der 3. Spalie ist die Veränderung der HMK pro 0,04 ccm zugeseister n/10 AgNO<sub>2</sub>-Lönung angegeben; wo diese also ein Maximum aufweist, liegt ein Sprung in der EMK-Veränderung bew. liegt der Hadpunkti einer Teilreaktion.

0,1184 a AgBr 0.0889 g AgJ generatin 80 com ca. n/10 KCM-Lderng + 20 com  $H_2O$ .

0,0001	A TAR 1-				
ApTC,	Econop. Okus	445	Agiro,	Komp. (Bin	44
0 4,50 4,54 4,58 4,69 4,70 6,00 8,90 8,80 8,84 8,89 8,40 8,50	955 900 160 150 188 190 110 107 108 79 67 60 53 84 17 8	225 200 450 Max. 225 75 170 200 425 450 Max	8,55 8,60 20,00 27,00 28,86 28,86 28,88 85,92 29,96 20,00	0 5 + 21 42 83 89 98 119 148 154	191 233 530 600 Max. 275

	0—1	18	-	. AgJ	AgTe
a, Abb. 1	ab	òs	ಂತ	be	ed
oun AgNO	4,60	3,84	90,54	3,84	6,05

3,84 com n/10 AgNO<sub>2</sub> ~ 0,0893 g AgJ Hirwago 0,0889 g AgJ

A = + 0,0004 g = 5°/4 Febler

0,05 ozn n/10 AgNO, ~ 0,1126 g AgRr Hinwage 0,1124 g AgBr

A = + 0,0002 g = 2°/ Fehler.

3. Daten über die Zusammensetung der Schichten. Im folgenden werden in Form einiger Zusammenstellungen Deten betreife Zusammensetung photographischer Schichten mitgetellt (nach Tarrest [I] u. Rekaschow):

Tabelle 1. Susammensetsung verschiedener photographischer Schichten.

Paledist		4	Agith	Gels.Hen %	Water S
Francisches Fabricas  Englisches Fabricas I  Dasselbe  Dasselbe  Haglisches Fabrikas II	4,87	I,88	40,0	54,0	7,8
	4,85	1,69	41,4	58,8	2,3
	4,41	1,60	41,0;	58,1	3,7
	4,77	1,60	41,8	58,4	9,5
	5,87	2,13	43,3	56,8	8,3

Charles and the second of the

•

i

11

1

Total Party

Forincisung der Tabelle 1.

Taleikak	Hamiston mg/gam	Agin: Mg/gam	Agille %	G-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11	Warmer. gainalti %
Deutsches Fabrikat I Desselbe II Orienvolohieches Fabrikat I Desselbe II Desselbe III	4,84	1,78	40,5	59,5	8,7
	4,83	1,58	40,3	59,8	8,7
	6,27	2,51	43,4	56,6	8,0
	5,13	2,04	43,9	57,1	6,9
	2,46	1,14	36,4	63,6	9,6

Tabelle 2. Schichtdicken unentwickelter Negativschichten von K. Schaus (5), genessen mit dem Anstechen Diekumesser.

Dispositivplette		. 0,0188 mm
Entre-Rapid-Platts		
Platta mit Untergus (Agfa Isolar)	•	. 0,0457 mm
Momentolette (Sonzavenea)		. 0,0196 mm

Tabelle 3 [nech W. Manuscan (1)] für die Kornsahl/gan, mittlere Kornmagse, Kornabstand usw. einiger Huulsionen. (Vgl. auch Tabelle 184, S. 265 [Liverians-Huulsion] u. Tabelle 13, S. 26.)

•			fake manay- malika, un- profits domin
Kornsuhl/gem AgBr mg/gem Mithlere Kornmann g Radius das als Kugal gedachten Korns em AgBr in der Schicht / Mithlerer Kornshetend in em	8,5 · 10 <sup>5</sup> 8,1 6,8 · 10-m 6,5 · 10-s 84 2,1 · 10-4	1,0 · 10° 1,28 1,3 · 10 - 1° 8,6 · 10 - 4 48 0,85 · 10 - 4	1,6 · 10 <sup>20</sup> 1,45 8,9 · 10 <sup>-14</sup> 1,5 · 10 <sup>-3</sup> 49 5,6 · 10 <sup>-3</sup>

Spec. Gew. von Geletine = 1,3; von AgBr 6,8.

Einige neuere Untersuchungsergebnisse Errans (20) über Schichten für die verschiedenen Spesialswecke der Photographie enthält die folgende Tabelle:

Tabelle 4. Haliche Daten über verschiedene photographische Schichten.

Telection)	Rebiekt Cale WW	AgBr GR	Ast %
Gewöhnliche Trocksophitten (hochsmpfindlich)		1618g such 18g	ca. 3%
Photomechanische Platten Dispositiv-Platten	an. 0.014	06. 0g	
Kinb-Negativfilm Kino-Positivfilm	I 0.090	14g	œ. 3%
Plantilm	0,09	ca. 14g	os. 3%

In der im Durchschnitt also ca. 2 . 10<sup>-8</sup> mm dieken Schicht einer normalen Handelsplatte sind ca. 20–40 Konnechichten übereinander gelagert.

Die Deckkraft und damit in gewisser Hinsicht die Güte verschiedener Emulsionen ist nicht nach der Silbermenge auf der Schlektifischenstnheit zu beurteilen. Sie hängt in weitem Maße von den Emulsionenigenschaften ab. Vgl. den Absoluitt II, 7, Nr. 20, S. 76 über "Die Deckkraft des entwickelten Silbers".

#### b) Der Reifungsprozes.

Bei der Hersiellung der Halogenellberemulaionen, also beim Zumais der Silbernalelösung sur Halogen-Gelatine-Lösung, fällt das Halogensilber, wie eine mikroskopische Betrachtung seigt, sunächst in sehr feiner Verteiling aus. Die einselnen Halogeneilberteilchen körmen unter gewissen Umständen sogar submilicroskopisch sein. In der Aufsicht ist eine solche Haubeion gelblich-weiß, in der Durchsicht - s. B. in einer diffmen Schicht auf einer Glasplatte - rötlich. Bei längerer Dignation, d. h. bei längerem Rühren oder auch Stehenlamen der Emulsion bei erhöhter Temperatur, nimmt die Größe der Halogeneilberteilchen ru; unter dem Mikroskop erkennt man dann bei gentigend laneer Dissettion. deren Dauer und Temperatur je nach den Versuchsbedingungen sehr verschieden sein kann, das Halogeneilber in wohlessgebildeten Kristallen. Man spricht dann von Halogeneilberkörnern, bei Negativennikionen von Bromeilberkristellen haw, von Bromsilberkörnern. Die Farbe der Emulsionen in der Anfricht geht dabei von Gelhlichweiß nach Gelb über; in der Durchsicht schlägt die Farbe von Rot nach Blau um. Der Vorgang der Dignetion der Emuleion wird Reifungsproxeß geneunt. Photographisch wirks sich der Reifungsprozeß in einer wesentlichen Behöhung der Lichtempfindlichkeit der Romleich aus,

4. Vorreife und Nachreife. Man unterscheidet (vgl. z. B. H. Sommer [7])

mehrere Reifungariadien; im wesentlichen swei:

1. Die Vorreife.

2. Die Nachreife.

Die Nachreife kann noch in thermische Nachreife, Alkoholnschreifung und schließlich Lagernschreifung eingeballt werden.

Unter Vorreife versieht man den Digestionsprozeil nach dem Fällen der Enmision. Hierbei teits meist eine starke Konnvergröberung auf. Die Empfind-

lichkeit der Emulsion wichet stack.

Last man nach beendster Vorreife die Emulsion erstauren und wässert die Emulsionsnudeln aus, so kann durch nochmeliges Anfachmelsen und Digerieren der Emulsion eine weitere som Tell erhebliche Empfindlichkeitsstelgerung ersielt werden. Das Konnscichen dieser zweiten Digestion oder Nachreife ist eine weitgehende Konstaus der Korngröße im Gegennatz zur Vorreife, wo die Korngröße ständig wächst. Die beschriebens Art der Nachreife, die im allgemeinen augewands wird, heißt auch thermische Nachreife.

Die Wirkung der thermienhen Nachreife kann auch auf andere Weise erreicht werden, indem die gewaschenen Emulaionenndeln in Alkohol gelegt werden. Während die thermische Nachreife in Zeitztumen von Stunden beendet ist.

dauert die alkoholische Nachreife bis zu 9-3 Monaten.

Schließlich tritt auch beim Laguen der Trockunplatten unw. eine mehr oder weniger große Steigerung der Haupfindlichkeit auf. Diese Erscheinung wird mit

Lagernachreifung beseichnet.

Die Reifungsgeschwindigkeit ist abhängig von vielen Faktoren. Vor allem sind die Fällungsbedingungen, die hei der Entstehung des Halogenellbers herrschien, von ausschlaggebender Bedeutung für den apäter durch Vor- und Nachreife zu erzielenden Beifungsgrad.

Hine Vorschrift sur Herstellung einer Emulsion, an der die Kornvergröberung durch die Vorreife gut studiert werden kann, gibt Lütro-Caanun (27, 3).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hine Kachreife ist auf Henialung höchster Empfindlichkeiten nicht unbedingt notwendig. Ihre Airwendung wird durch das Hemisionierungsrenopt haw, durch die Füllungsbedingungen des AgBr bedingt.

Es werden in 300 com 10 pros. Geletinelösung, die 4,5 g Bromkelium enthält, 300 com Bilbernitzutkiung, enthaltend 6 g Bilbernitzut, rasch eingegessen. Beide Lösungen werden vor dem Zusammenmischen auf 35° C erwärmt. Man erhält nach dieser Vorschrift eine Emulsion nach der Art der Lurraam-Emulsionen, also eine Emulsion von fast submikroskopischer Korngröße. Die Reifungsvorgänge können an einer solchen Emulsion ohne besondere optische Hilfsmittel verfolgt werden, indem man die Farbe der Himulaion in der Aufsicht und Durchsicht beobachisch (s. oben).

Von den verschiedenen Fällungsbedingungen ist sunichst die Art und Weise des Mischens der Hilbernitrationen und der Halogensalzbeung

su erwähnen.

Ein schnelles Eingießen der Silberlösung hat meist eine sehr stahlie Emulaion zur Folge, die eine viel längere Redungsdigestion verkrägt ohne zu schleisen, als eine Emulaion, bei der die Silbernitzstätung langsam in die Alkalibalogensalzlösung eingelaufen ist. Lürro-Caanus gibt s. B. an, daß von swei gleichartig

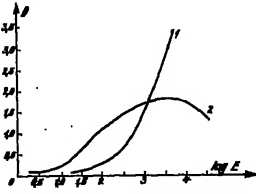


Abb. S. Sukultransphurven had Mileschieber (1) und Billeschiegen (1).

angeseizien Himulsionen die eine, bei der die Bilbernitzuklösung suhmall aingegemen wat, eine 2½—3 stündige Erklisung auf 60° O vertrug, ohne su schleisen, während die andere, bei der das Bilbernaks langsum in ½ Stunde sugelaufen war, bei gleicher Digestion tiefschwars verschleiserte.

Die Auswirkung der Art des Silbereintrags auf die Gradation der Emulsien seigt das Diagramm nach Lüppe-Chauss (17,591) in Abb. 8.

Ein weiterer sehr wichtiger Faktor für die Fillungsbedingungen ist die Gelatinekonsentration.

Durch hohe Gelatinskonsentra-

tion wird ein hoher Dispersitätisgrad des Halogenellbers erzielt. Durch Reifung des in großer Geleitnekonsentration gefällten Bromeilbers kann wohl eine nicht unwesentliche Kornvergrößerung und Empfindlichkeitserhöhung erzeicht werden, doch nicht in dem für hochempfindliche Hanzleimen notwendigen Grado.

Die Reifung selbst kann auf verschiedene Weise besinfinßt werden. Zuntehst spielt die Temperature eine wichtige Rolle. Bei Temperaturerhöhung wichst die Reifungsgeschwindigkeit, und swar im allgemeinen bei 10° C Brhöhung um mehr als des Doppeite. Eine allgemein gültige Abhängigkeit der Reifungsgeschwindigkeit ließ sich hisher nicht fesistellen.

Anf chemischem Wege kam die Beifung durch swei Klassen von Körpern

hershieunigt werden:

1. durch bromellberkende Stoffe,

2. durch OH'-Louen abspaltunde Körper.

Eine Verbindung, der beide Eigenschaften sukommen, ist Ammoniak. Es spielt darum in der Emulsionsbereitung haw. für den Beifeproses eine besonders wichtige Bolle. Man unierscheidet

Ammoniakenruleionen und Siedesmuleionen

je nachdem die Kamision mit oder ohne Ammoniak hergestellt wurde. Die beiden Enmisionerrien verhalten sich in vielen Punkten principiell verschieden. Bei den Ammoniakemulekonen wird des Ellbernitrent vor dem Einlauf ihren Zusentz

von Ammoniak in Silberoxydemmoniak ([Ag[NH<sub>ab</sub>]OH) üborguführt.

Sehr aushanlich ist die reifende kornvergrübernde Wirkung des Ammoniaks bei der Ammoniakdampfreifung: Worden fertige Trockomplation über flache Schalen, die mit konsentriertem Ammoniak gefüllt sind, gelegt, so kann im Verlauf von einigen Stunden beobachtet werden, wie sich die Broundlborkener vergrüßen. Wird statt des konsentrierten Ammoniaks vertifunter verwendet, so wachen die Kürner (besonders die von feinkürzigen Platton) su eisblummerrigen Gehilden, Siehe die Abb. 1—5 bei Lürro-Channa (17, 5 u. 0).

Anser dem Ammeriek ist noch des Bromkalium als bromsilberlösendes und daher reifungbeschleunigendes Mittel gebrünchlich. Von sweisemst gleichartig angestisten Emulsionen, die aber verschiedenen Ikromkalium-tiberschuß haben, ist die an Bromkalium reichere grobkörniger; allerdings brancht in diesem Fall die grobkörnigere nicht auch die empfindlichere zu sein.

Die reifungbefördernde Wirkung der OH-Ionen ist nicht durch sichtbare Kornverladerungen, sondern nur durch die Empfindlichkeitsstellerung der Emulsion zu konstatieren. Die OH-Ionen können sowohl die Nachreifung begünztigen, als such die Empfindlichkeit einer fertigen Emulsion erhöhen, asch W. Manuscaus (I, 106) z. B. bei einer Platte, die in n/1000 bis n/10000 NaOH-Ideung gebadet ist. Die im vorstehenden erwähnten Reifungsmittel haben vor allem für die Vorreife Bedeutung; die Nachreife wird im allgemeinen nur durch Temperatur und Dauer der Digestion reguliert.

Faßt man die beschriebenen Taimohen über den Reifungsproseß sussammen, so ergibt sich, daß die Reifung bzw. Hungtindlichkeitzsteigerung des Halogesvillbere

a) durch sine Kornvergrüberung,

b) durch anders Effekte

sustande kommi. Die Korngröße ist also nicht allein ein Kriterium der Empfindlichkeit des Kornes oder anders ausgedrückt: Von swei auf verschiedenen Wegen hergestellten Empleichen kann die gröberhörnige empfindlicher sein als die feinerkörnige, aber de muß es nicht sein. Die ompfindlichere, feinerkörnige Emulsion kann s. B. sehr leicht mit Hilfe der Nachrotis orsielt werden, bei der ja, wie erwähnt, die Korngröße im wesentlichen unverändert bleibt, die lämpfindlichkeit jedoch erheblich wächst.

5. Physikalische und chemische Beifung. — Gelatine. War hisher der Beifprozeß eingetellt in verschiedene Beifungsarten entsprechend den Ausführungsbedingungen für die Beifung, so kann jetzt der Beifprozeß nach anderen Geschispunkten gegliedert werden, und swar entsprechend den Wirkungen der einzelnen Beifprozesse am Halogensilber. Von diesem

Standpunkt am wird unterschieden swischen einer

a) physikalischen Reifung,

b) chemischen Reifung.

Zur physikalischen Beifung muß offenber sunschet die Kornvergrößerung gerechnet werden. Es ist hier sunschet auf die Schutzwirkung der Gelatine in kulkidehemischem Sinne hinsuweisen, durch die je überhaupt enst der Haulsionierungsprozeß als solcher ausführber ist. Die Gelatine verhindert das Ausflocken des Halogensilbers und läßt nur ein langsames Anlagem der AgBr-Kolleidteilchen aneinander im Kristeligitter zu. Hierdurch wird erst die Möglichkeit zur physikalischen Beitung, zur "Züchtung" der Bromsilberkiener bzw. Juristelle gegeben. Die Schutzwirkung der Gelatine geht aber noch wesentlich weiter: Sie bedingt auch die Hutwickelberkeit des Bromsilbers; deum (man sehe etwa bei M. Annannen [2], A. Laumene [2, 21] und W. D. Bandenore [2]) bindemittelfreies

Bromellber wird belichtet oder nichtbelichtet vom Entwickler gleich schnell redusiert.

Die Kornvergrößerung ist mit Hilfe des Oerwannehen Prinzips erklärt worden: In der dauernd mit AgBr gestteigten Halogensilber-Gelatine-Lösung scheidet eich das AgBr vornehmlich an den großen Körnern aus, während die kleinen Bromeilberkörner des Bromeilber für die Lösung nachlietenn. He wachsen also die großen Körner auf Kosten der kleineren. Diese Art der Beifung ist als "Oerwann-Reifung" beseichnet worden. Die für die Oerwann-Reifung gegebene Deutung gibt sugleich eine Erklärung für die reifungbeschleunigende Wirkung Bromeilber lösender Agsusien.

Anch die Nachreife kann unter die Gruppe "physikalische Beifung" fallen, wenn man folgendes bedenkt: durch den Nachreifungsprozzaß können sehr verschiedene Wirkungen ersielt werden, indem nichts am Chemianus der Emulsienierung geändert wird, sondern imr die bereits fertig ausgehildeten Körner

noch einmal einer thermischen Behandlung untersogen werden.

H. Schmor (I) hat auf den Nachreifungsprozel die Versiellungen und Theorien, die von Fajane<sup>1</sup> in die Theorie des photographischen Promess eingeführt werden sind, angewandt und sehr einleuchtende Deutungen für die

Vorsitings beim Nachreifungsprous gegeben.

Die Halogeneilberkörner sind, wie im Abschuite "Der Kristelleharakter der Brommilberkörner" näher dargelegt wird, Kristalle. Die Kristallgitter bestehen aus den positiven Ag-Ionen und den negativen Helogenionen. Die Ionen werden durch die Gitterkräfte im Kristall speammengehalten. Die Gitterkräfte and abhängig von der Art des Gitters; sie sind wessetlich verschieden im AgCi-Cititer, im AgBr-Gitter und im AgJ-Citter. Im AgCI-Citter Hegt nach PAJANA heteropolare, beim AgBr-Gitter eine Übergangastufs von heteropolarer nach homospolarer und im AgJ-Gitter nur noch homospolare Bindung im Gitter vor. Die Verschiedenheit der Bindungen wird durch Deformation der Elektronenhüllen der Ionen bewirkt. Nach Scannor können nun die Gitterkrätie auch auf die Adsorptionskräfte der Halogeneilberkörner wirken. Daß andererseits diese Adsorptionskräfte von der Größe der Körner abhängen, und swar derart, daß die kleinen Körner mit ihrer relativ zu den größeren Körnern größeren Oberfische ettricre Adsorptionslotifis besitzen, dürfte einleuchtend zein. Durch diese also von Korngröße und Gitter abhängigen Adsorptionskräfte werden am Korn bei seiner Entstehung und bei der Vorreifung, bei der in der Praxis (s. 8.4) stets Bromionen in Uberschuß vorhanden sind, Bromionen angelagert. Be ist gut vorstellbar, daß diese adsorbierten Ionen das Kom vor Einwickungen schittsen. Anderereits ist dann auch die Wirkungsweise der Nachdigestion kiar, wenn man annimma, das durch die Machrelfe eine Abspaltung adsorbierter Bramionen bewirkt wird. Daß eine Abspaltung von Bromionen tatalchlich stattfindes, wird einknohtend, wenn man in Betracht eicht, daß vor der Nachreifs die Hunladen ausgewässers wird und daß die freien Bromienen der Lösung, durch die verher bei der Verreife das Adserptionsgieleheswicht

#### Br' admirblert == Br' in Losing

bestimmt wurde, entfernt werden. Beim Aufschmeisen der Emulsion wird also ein Teil der adsorbierten Bromionen bie zur Einstellung eines neuen Gisioh-gewichte in Lösung geben.

Anderecetts ist die tateichliche Adsorption von Brom- haw. Halogenionen an Halogensilberteilschen (allerdings in währiger Lösung) experimentell festgestellt und messend verfolgt worden.

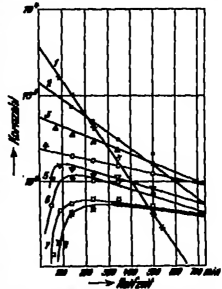
<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Val. Mr. 88, 6.90,

Laßt man in eine verdünnte Brunkaliferung verdünnte Silbernitzstärung eintropien, so bildet sich AgBr sunächst in einem großen Überschuß von Br-Ionen. Das hat zur Folge, daß die Br-Ionen von ultramikroskopischen Konglomeraten von wenigen AgBr-Molekülen, den sogenannten Primärteilchen, adsorbiert wurden. Dudurch erhalten diese Primärteilchen eine Ladung, so daß sie sich untereinander abstoßen; das Brunneilber kann daher nicht ausfallen, sondern bleibt in "kollokialer Läung"; en hildet sich ein "negstiv geladenss Sol". Je mehr Bilbernitzstlösung in die Lösung eingetropit, d. h. je mehr Br-Ionen des Überschusses forigenommen und zu AgBr gebunden werden, desto geringer wird die Ladung der Primärteilchen. Es vereinigen sich infolgedessen allmählich die kleineren Kolkoldteilchen zu gröberen, und zwar in dem Maße, als man sich dem Äquivaleuspunkt baw, dam isoslektrischen Punkt nähert. Sind alle

Br-Ionen su Ag Br gebunden, so entitalt auch die gleichnamige Ladung der Primärtelichen und das Sol konguliert, d. h. das Bromsilber fällt als summengeballter Miedemohlag aus. Gans entsprechend verläuft der Prosaß, wenn umgekehrt das Bromkelium in die Silberlösung fließt, nur daß natürlich in diesem Falle eine "positiv geladenes Sol" entsteht (s. auch Kr. 83, H. B. a. 8, 90).

Die Bildung von Aglie-Teilehen in der eben beschriebenen Weise haben Sumprasso (18) und Lammur mit Hilfe von Teilehensihlungen verfolgt. Zugieich sind die Versuche dieser Autoren von Bedeutung für die Kamminis der reifenden, konvergröbernden Wirkung des Bromkaltuma.

Um möglichet exakt definierte Verhältnisse bei den Versuchen su schaffen, wurde
bei der Herstellung der zu hechschtunden
AgBr-Emulsion fin wäßliger Lösung, ohne
Geletine!) folgendermaßen verfahren: Aus
swei, mit KBr- und AgNO<sub>y</sub>-Lösung gefüllten Behältern wurden äquivalente Mengen
KBr-Lösung und AgNO<sub>y</sub>-Lösung (bei ge-



Alth, 4. Albängighalb der Karauski imenische einer Karaustiffendissen was der Reitenb giner Agthr-Filling (siese Gubrien) in Kilv-Lieure.

ringem Therschuß von KBr) in ein gemeinemes Rohr gedrückt. Aus diesem Rohr, in dem sich völlige Mischung der AgBr- und KBr-Lösung vollsteht, fließt das Reaktilonsgemisch in ein Gefäß mit KBr-Lösung. In dieser Lösung wurde noch verschiedene Zeitlang digeriert. Die Konsentration der KBr-Lösung im Digestionsgefäß wurde vertiert, die Mischung der AgNO<sub>2</sub>-und KBr-Lösung im Rinlaufrohr war bei allen Versochen gleichmäßig.

In den einselnen Stadien der Versuche wurden num die Körner gesthlt und ausgemessen. Die Korngrößen wurden in verschiedene Klassen von 1—8 (mit stelgender Korngröße) eingetallt. Auf diese Weise ergaben sich Kurven für die Anzahl Körner verschiedener Korngrößenklassen het verschieden langer Digestionesseit in verschieden komsentieleten KBr-Lösungen.

In Abb. 4 ist die Ansahl von Körnern verschiedener Korngrößenklassen bei verschiedener Reifsteit und konstanter KBr-Konseniestim eingetragen. Man sieht folgenden: Nachdem das Gemisch aus dem Binlaufrohr (nier sind soerst mer ultramikroakopische Teilchen verhanden) in die KBr-Reifsteung gelangt ist, sind sehr viele Körner der kleinsten Korngrößenklassen (1—6) und

noch keine Körner der größeren Klassen (5—8). vorhanden. Mit sunehmender Digestionsseit nimmt die Zahl der kleinen Körner ab, und es entstehen größere Körner. Nach ca. 700 Minuten Beifseit sind die kleinsten Körner (der 1. Klasse) völlig verschwunden. Die Komzahlen der größten Klassen bleihen nach Erreichung eines Maximums bei cs. 200 Minuten Beifseit fast konstant und nehmen nur sehr langsam ab.

Die Abnahme der Kornklausen verläuft linear. De eine logarithmische Derstellung gewählt wurde, bezegt dies, daß sich die Abnahme der Körner

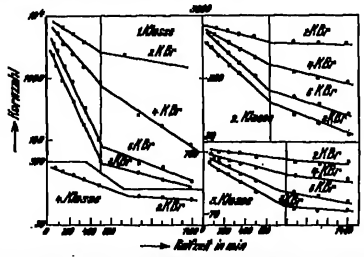
darstellen läßt durch den Anssta:

$$-\frac{dn}{ds}-bn$$

integriers:

$$d \ln n = \ln \frac{m_{i_1}}{m_{i_1}} = X(i_3 - i_1),$$

wohei  $n_i$  die Zahl der Körner einer Klauss zur Zeit  $i_j$ ,  $n_i$  die Zahl der Körner zur Zeit  $i_j$  ist. K ist eine Konstante. He hängt, wie weiter unten geneigt wird, von der Bromidkonnentration der Reiflösung ab.



Alth. 6. Abblioghibh der Korrunki ohne Korngellienkheite von der Reifents bei vourhäufenen Kitr-Konngelentieum. -- Auftr-Filleng in Wesser ohne Galeiten. -- Die Kitr-Mongen un den absoluten Korren benieben stab und 40 g Agite.

The state of the s

Abb. 5 seigt Kurven von Versuchen, bei denen sunschst die Reifseiten (gegenüber Abb. 4) verlängert und weiter die KBr-Reifsensententionen variiert wurden. Aus den Kurven lassen sich folgende Sätes ableiten;

 Die Abnahme der Konnahlen in den einselnen Kurnklamen erfolgt zumächst geradling, macht dam einen Knick und verläuft dem weiter geradling.

2. Der Zeitpunkt, zu dem der Kulok erfolgt, ist unabhängig von der KBr-Konsentration in den einzelnen Kornklassen.

 Die Abnehme der Komstellen erfolgt vor dem Knick um so schneller, je größer die KBr-Beiffronzentrationen sind,

Im leisten Sats wird die Abhängigkeit der Konstenten K von der KBr-Reiflessentzeiten som Ausdruck gebracht.

SHEPPARD und LARGERT erkillren die Brucheimungen, die in obigen 3 Säinen beschrieben werden, folgendermaßen: Bis sum Knickpunkt der Kurven erfolgt reine Ourwald-Reifung. Die Ourwald-Reifung kunnt sum Stillstand, sobald die Löslichkeiteunterschiede, welche die verschieden großen Körner infolge ihrer verschieden großen Oberflächen bestissen, sich ausgeglichen haben, d. h. also, wenn die Korngrößenunterschiede sich ausgeglichen haben oder auch, wenn die kleinsten Körner verschwunden sind. Da die Oerwald-Reifung durch die AgBr lösende Wirkung des KBr untsrstütst wird, muß, wie beobachtet wird, die Geschwindigkeit der Ahnahme der Kornschlen im Oerwald-Reifungsstadium mit sunehmender KBr-Konsentzation sunehmen.

Der Stillstand der Gerwand-Reifung macht sich im Knick der Kurven bemerkhar. Die nach dem Knick einiretende wesentlich langsumer verlaufunde Beifung wird durch Kongulation ausmmenstoßender Körner erklärt. Die Zusammenstöße der Körner werden für die Kongulation der Körner erst erfolgruich, wenn sich die Adsorptionshüllen der Körner ausgeglichen haben, was wiederum mit einem Ausgleich der Korngrößen identisch ist. Daher tritt die Beifung durch

Kongulation der Tellehen erst nach der Ourwald-Reifung auf.

Um die Abhängigkeit der Ladung kolloider Bromsilberteilahen von dem Überschuß der Bromionen in der Lüsung su untersuchen, wurde Bromsilber in wässeriger Läsung bei verschiedenem Überschuß von Bromionen in kolloideler Form gehildet und die Wanderungsgeschwindigkeit der Teilehen im elektrischen Feld im Apparat nach Nauser bestimmt. Der Ansting der Wanderungsgeschwindigkeit bei abnehmendem Bromionenüberschuß, wie ihn Tabelle 5 und Abb. 6 erigen, läßt schließen, daß die Kongulation der Primärteilehen zu Sekundärteilehen schneller zuntnumt, als ihre Ladung abnimmt. In der Nähe des isosiektrischen Punktes fällit (s. W. Mandaram [J. 94]) die Wanderungsgeschwindigkeit plötzlich stell ab, und das Sol beginnt auszuflocken. (Vgl. auch S. 15 u. Nr. 33, S. 90.)

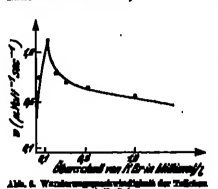
Tabelle 5. Abhängigkeit der Wenderungageschwindigkeit kolloidaler Bromsilberteilehen vom Überschuß an KBr bei der Bildung des Bromsilbers (vgl. Abb. 6).

			· ·	
this Kits	O,ML to Agentica	Uncorded von Eller Millershilder		Santange.
\$0,00 \$8,00 \$5,00 \$2,00 \$1,00 \$1,00 \$0,50	90,00 90,00 90,00 90,00 90,00 90,00 90,00	1,000 0,800 0,800 0,800 0,900 0,100 0,060 0,060	0,87 · 10 · 4 0,62 · 10 · 4 0,76 · 10 · 4 0,71 · 10 · 4 0,80 · 10 · 4 1,10 · 10 · 4 0,78 · 10 · 4	KBr-Lösung +AgHO, Lösung suigsitills auf 100 com Anigsitills auf \$00 com

Deravige Versiche an Binuktionen vorsunehmen, verhindert die Gelatine, da sie die Körner zur Anode und Kathode gleich schnell wandern 1484. Die Gelatine wirkt in diesen Falle als Dielaktrikum, so daß sich die Körner den Haktroden gegenüber neutral verhalten und von Kathode und Anode gleich sierk angezogen werden. He ist ansunehmen, daß in der Binuktion qualitativ ähnliche Verhältnisse wie in wäßriger Lösung vurliegen.

Wie die adsorbierten Bromionen im einselnen die Schutzwirkung für des Korn ausüben, ist verläufig noch wenig erkennilich. Sieher ist wohl, daß sie der Binwirkung des Entwicklers entgegenarheiten, wie sich aus folgendem Vertuch ergibt: Durch Zusatz von Brom sum Entwickler wird, wie längst bekannt, tine Verzögerung der Entwicklung harbeigeführe; auffallend ist jedoch, daß die Entwicklungsgeschwindigkeit (s. W. Manneum [1, 93]) mit steigend augesetzter KBr-Monge gegen einen Grenzwert konvergiert. Die Amahme einer schützenden Wirkung der adsorbierten Br-Ionen kunn diesen Effekt gut erklären (vgl.

Tabelle 6 und Abb. 7).



Selection page 2 - fragge and the first and

Alb. 7. Abbitspiele der Betwicklungspackwindigleit von der Kir-Konnekvico.

Tabelle 6. Einfluß von Bromion als Zussta sum Batwickler auf die Batwicklungsgeschwindigkeit  $\theta = \frac{1}{t \text{mak.}}$  (vgl. Abb. 7).

10,0 ccm Metollasung (2 pros.), 20,0 ccm Sulfit (20 pros.), 5,0 ccm MeOH-Lasung (4 pros.). (Nach Zusste der KBr-Läsung aufgefüllt auf 100 ccm).

enn The Linning 18 ptm.	0 - 1 F	one The-Library 18 poin.	<b>3 1</b>	oun The Library 18 pers.	$\theta = \frac{1}{i^{\sigma}}$
0	1,01 0,87	4 8	0,73 0,50	16 29 64	0,48 0,46 0,48

Anch die Lichtubsorption wird durch adsorbierte Brumienen beeinflußt (vol. 8. 90ff.).

Beziglich des obenerwähnten Einflusses der Gitterkräfte auf die Adsorptionskräfte des Korns sind noch die Mischkristallgitter zu erwähnen. Für die Regativemulsionen ist von besonderer Bedeutung das Brom-Jodellber-Gitter.

Alle technischen, kochempfindlichen Negativennisionen werden durch Fällung des Silbers in einem Brum-Jodsels-Gemisch hergestellt. Durch Vursuche ist empirisch festgestellt, daß eine Empfindlichkeit, wie sie mit Brum-Jodselber su erstellen ist, sich mit Brumselber ellein nicht eersichen 1883. Der Jodselbergehalt solcher Emplindenen hat ein ausgesprochenes Optimum, das bei ca. 4—5% vom AgBr liegt. Wird dieser Jodselbergehalt überschrittun, so nimmt die höchste eersichbare Empfindlichkeit stetig ab, bis schließlich die Eigenschaften einer reinen Jodselberemuleien, die sehr unempfindlich und sehr schwer entwickelber ist, resultieren. Neben Empfindlichkeitserhöhung gibt das Jodselber den Empfindlichen Brumselber-emulsionen schleien im allgemeinen bei zu intensiver Reifung viel leichter als Brum-Jodselberemulaionen.

In neuerte Zeit sind Untersuchungen über die Verteilung AgBr: AgJ in Körnern von hochempfindlichen Brom-Jodzilberemukionen angestellt worden. Da die Körner solcher Emulsionen in ihrer Größe sehr verschieden sind (vgl. B. 31 ff.), hat man in der Sedimentation eine Möglichkeit, verschiedene Kornarien zu trennen. Russwarz (5) und Sman, sowie Barnemens (7), Smann und Russwarz arbeiteten nach einem solchen Sedimendationsverfahren, indem sie die fintaigen, verdünnten Bromeilberemukionen sich langsam abseitzen

ließen und die in den einsehen Höhenlagen des Sedimentationssylinders sich ansammelnden Kristallgruppen analysierten. Auf diese Weise ergab sich, daß die chemische Zusammenssistung der Körner einer hoohgereiften Brom-Jodellber-emulsion nicht konstant ist, und daß die großen Körner einen bedeutend höheren Gehalt an Jodellber aufweisen als die kleineren. Der Jodellbergehalt der Körner der untersochten Emulsionen achwankte swiechen 1,89-5,08 % AgJ.

SERRYAND (17) und TERVELLI konnten die Resultate von Ruswick und demen Mitarbeitum bestätigen. Sie sentrifugierten die Emulaionen und erhielten

2 Truktilonen:

Große Körner mit einem Jodalibergehalt von 7,0% AgJ.
 Kleine Körner mit einem Jodalibergehalt von 2,7% AgJ.
 Der mittlere Jodalibergehalt der Emulsion betrug 5,8% AgJ.

Verschiedene Beobachtungen weisen nun darauf hin, daß die großen, also jodelberreichen Körner auch die empfindlichsten sind. Nimmt man nach Struepard (18), Truverau und Loverand nämlich für die verschieden großen Körner einer Emulaton gesondert die Schwärzungskurve auf (a. S. 283 ff.), so ersicht man, daß die größeren Körner die empfindlicheren sind, d. h. bei geringuren Belichtungen entwickelber werden. Weiterhin ergibt nach W. Mannungen (1) die Ermittelung der mittleren Kornmanse entwickelter Körner einer Emulaton, indem man im Verlauf der Schwärzungskurve die entwickelten Körner zählt und ihre Gesamtmasse durch Titration nach Vormand bestimmt, daß diese mit wachsender Belichtung, d. h. mit wachsender Zahl entwickelter Körner abnimmt, daß also die großen Körner beruits bei geginger Belichtung entwickelt werden und aumit die empfindlicheren sind (vgl. Nr. 38, 8. 90).

Es liegt nahe, unter anderem auch den hohen Jodellbergehalt der großen

Körner für ihre hohe Empfindlichkeit mit verantwortlich zu machen.

Nach H. H. Sommor (1) kann diese Besiehung swischen Jodailbergehalt und Empfindlichkeit der grußen Körner erklärt werden, wenn für das Brom-Jodailber-Mischkristallgitter in obenerwähntem Sinne geringere Adsurptionskräfte angenommen werden. Dann wird vor allem die Nachdigestion für die großen Körner wirkenner als für die kleineren Körner im besonderen und wirkmere für eine jodailberhaltige, d. h. mischkristallgitterbildende Emulsion als für eine Bromeilberennulsion im allgemeinen.

Die bisher beschriebenen Beifungserscheinungen kann man unter der obenorwähnten ersten Sammelbeseichnung "Physikelische Beifung" manmanfassen, da das Korn dabei nicht eigentlich chemische, sondern mehr

physikalische Zusiandsveränderungen erleidet.

Die chemische Beifung ist erst in neuer Zeit sicher erkannt worden und wird dem Binfinß der Galatine baw. deren Abbauprodukten beim Beif-

proces suggeschrieben.

Die Gelatine hat, wie aus der Praxis der Emulaienierung (s. Bd. IV) bekannt ist, wohl den grüßten Hinfinß auf die Vorglinge bei der Emistehung der Emulsion, und swar nicht nur als Funktion ihrer Konzaniration, Viskonität usw., sondern vor allem auch als chemisches Individuum. Denn jede Gelatinesorte gibt bei demselben Emulsionsresept mehr oder minder verschiedens Resultate. Allgemeine Prüfmethoden oder Gesichtspunkte, nach denen man das Verhalten der einzelnen Gelatinesorie bei der Emulsionierung beurteilen könnte, sind auch heute noch nicht bekannt, doch sind in letzter Zeit durch die Arbeiten von Shuppann (8, 8) bedeutende Fortschritte in der Britanniens des Reifungsmecha-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Miniloho Resultato wie Sautyrano habet such Loudina (3) mid finzawara, nowie Marsonna, Dingranta, Wulter u. Wanne (Agia) (a. DRP, 463 579 vom 26, Juli 1925) episiten.

nismus der Gelatine gemacht worden. Dabei hat sich ergeben, daß neben den obenerwähnten Faktoren wie Konsentration, Viskosität usw., die vor allem die besprochenen physikulischen Reifungserscheinungen besinflussen, in der Hauptssache gewisse chandsche Verbindungen, die das Korn chamisch durch Biklung

von Ag oder Ag.S verändern, den Charakter der Geletine bestimmen.

Wie auf S. 25 u. 260 genauer ausgeführt wird, weisen eine Ansahl von Boobschiungen darauf hin, daß gereifte Körner gewisse Zentren besitzen mitseen,
die irgendwie als Kaime, wahrscheinlich aber als Kongulationssontren für das
photolytisch gehörte Eilber des latenten Bildes wirken. Man vormutete schon
lange, daß diese "Empfindlichkeitssentren" durch die Abbauprodukte der
Galatine bei der Reifung gebildet würden. Bevor jedoch nicht genaue Methoden
vorhanden waren, nach denen man die mannigfaltigen Effekte bei der Emulsionierung getrennt erkennen und untersuchen konnte, war eine Lösung des
Problems nicht möglich. Nachdem jedoch durch die Arbeiten des KodakLaboratzeiums, insbesondere von Winnerman, Travanzu und Seuerzahn, siatistische Methoden zur Messung der Verteilung der Korngrößen und der sensitometrischen Eigenschaften der Körner (vgl. S. 37) ausgescheitet waren, kunnte
Beiserzahn mit Aussicht auf Erfolg an die Untersochung des Reifungsmechanismus der Gelatine gehan.

Singrand setzte sunfehet mehrere Emulsionen nach einem Standardresept, jedoch mit verschiedenen Gelatineserten, an, stellte die Korngrößenverteilung in diesen Emulsionen fest und sensitometrierte die Emulsionen. Er
fand, daß die Korngrößenverteilung in den einsehen Emulsionen weitgehand
identisch war, daß aber die Empfindlichkeiten stark differierten, und swar bis
um den Faktor 9. Damit war kier bewiesen, daß die Gelatine Substanzen enthält, die das Bronzilber sensibiliteieren. Weiterhin war damit die ans der Emulsionierungspraxis bekannte Tatssche, daß es aktive und weniger aktive Arten von

Gelesinen gibt, erkitri.

Den nächsten Fortschritt machte R. F. Pursuner, indem er aus einer stark reifenden Gelatine einen Extrakt herstellen konnte, der — einer sohwach reifenden Gelatine augusetzt — diese zu einer hochreifenden machte. Auch sohwach gereifte fertige Emulsionen konnten durch kurze Digestion nach Zusatz des Extraktes wesentlich verbessert werden.

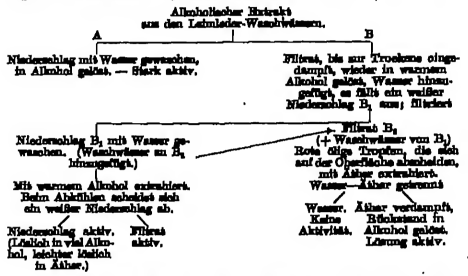
Des Hamptelel war also jeint, die Reifungssuhriams der Gelatine bew. "die Gelatine X", wie Shuppann eie nannie, aus der Handelegelatine zu iso-

Harren.

Zu diesem Zweck wurde somiehst einmal der Fahrlichtionsgang der Golatine general sindiers, and swar in stoken Zusammenhang mit dem Reifproxes. d. h. jeden Neben- oder Zwischenprodukt wurde durch Emulsionsversuche auf seine reifenden Bigenschaften untermeht, indem au einer indifferenten, nichtreifenden Gelatine verschiedene Quantititien des betreffenden Produktes sugrassist und mit diesen Gelatinen Empisionen nach einem Standardresept bergestellt wurden. Auf diese Weise ergeb sich, daß die sauer reagierenden Waschwiener des Leimleders stark reifende Substanzen enthalten, die folgendermaßen ans dem durch Eindampfen gewunnenen Rückstand der Waschwässer isoliert worden konnten: Der Bückstand, ein Kosgulum, das hamptsächlich aus gerorinenem Albumin bestend, wurde mit Alkohol extrahlert; der Böckstand dieses Alkoholeximaktes wiederum war eine stark reifende Substans, offenbar die "Gelatine X". In gelang später noch auf einem einfacheren Weg, die wwähnte Substanz aus den Waschwässern absutrennen, indem in den Waschwässen voluminde Niedenchläge weserhelige Aluminiumverlundungen extengt werden. Die Riedenschläge reißen beim Aushillen die Beifenbeiermen mit, so daß aus diesen Niederschlägen die "Geletine X" durch Extraktion mit Alkohol

leicht gewonnen werden kann.

Durch Anaführung dieses Verfahrens in größerem Maßeisbe wurden größere Mengen Reifenheisers in alkoholischer Lösung gewonnen und sunächst nach dem folgenden Scheme einer analytischen Behandlung unterworfen:



Durch diese Untermohung wurde die Löulichkeit der Reifsubsians in Äther instgestellt. Der Äther kann auch durch Ligrein ersetet werden und, da die Verwendung von Ligrein beim Emulsionieren zweckmäßiger ist als die von Äther, so wurde für die weiteren Versuche Ligrein verwandt. Die Heiraktion des Ahminiumniederschlages mit Ligrein ergab nach Abdestillieren des Lösungsmittels gute Ausbeuten an Reifsubsians, solern die abfiltrierten Ahminiumniederschlage sofort versrbeitet wurden. Die Anabeuten wurden schlechtor, wenn der Niederschlag längere Zeit an der Luft lagerte. Aus diesen Boobschtungen folgte, daß die Reifungssubstansen leicht oxydierbar sein mußten, da eine Verflüchtigung durch die Art der Lagerung unwahrscheinlich war.

Wurde die so isolierte Reifsubstans in verschiederen Mangen bei der Hurstellung den Versuchsemulsionen, die nach einem Standardressept und mit indifferenter Gelatine hergestellt, wurden, augmetat, so seigte sich, daß der Reifungseffelt bei einer bestimmten Mange ein Optimum erreicht. Wird diese Zusatzmenge überschritten, so tritt Schleier auf, und die Emulsionen solari-

nieren leicht.

Tabelle 7.

Britald	Maryland		German	Canal (Bellish der S-Arrel)			
-	CHAPTER JOHN	H.L.D.	7a 30a,	70 204.	7 <b>-</b> 0	Sad John- Strata	
0 0,5 1,0 2,0 5,0 8,0 10,0 20,0	18 17 18	69	0, <b>23</b> 0, <b>3</b> 1	0,40 0,54	0,61 1,81	0,01 0,01	
8,0 8,0	90 90 10	445	0,66	1,08	2,74	0,01	
10,0 <b>20,</b> 0	16 16	405 167	0,60 0,78	1,18 1, <b>1</b> 1	9,50	0,06	

Wie men aus Tabelle 7 sieht, liegt das Optimum bei Zusatz von 5 com des Extraktes.

Eine nähere Untersuchung des Ligreinerstraktes aus dem Aluminiumniederschlag — einer weißen Substanz von wachsartiger Konsistenz — ergab, daß er in der Hauptsache aus Cholesterin bestand. Da sich jedoch reines Cholesterin beim Einuksionierungsprozeß als inskitiv erwies, kounte nur ein Derivat des Cholesterins oder eine vom Cholesterin festgeheltene Vorunreinigung der

assuchts Körper sein.

Zur Beentwortung dieser Fragen wurden größere Mengen Chelesterin enthaltende Materialien (Pflanzensamen, Samenhülsen usw.) mit Ligrein extrahiert und der Britzakt auf seine Aktivität als Beitmittel untermeht. Das Resultat dieser Untermehungen war, daß aus einer großen Zahl von Samen und den Samenhülsen von Bohnen, Erbsen, Getreide und auch von Klee reifende Substanzen gewonnen werden können. Nach Entiternung der verseifbaren Fette und Üle wurde die Gelatine X beim Phytosterin gefunden. Eine Tremung vom Phytosterin gelang nicht, obwohl geseigt werden konnte, daß die Gelatine X vom Phytosterin nicht ehemisch gebunden wird.

Bei den Brutskensversuchen mit den aktiven Samonaxirakten wurde wiederholt das Auftreten eines knoblauchartigen Geruches beobachtet. Daher wurden Britsakte aus knoblauchähnlichen Materialien auf Beifungswirkung untersucht. Die Extrakte von schwarzem Sanfannen ergaben tatalichlich größere

Tabelle &

Substant	Persol	Thinks.		
Allylisothicsysness Allylisothicsysness Allylisothicsysness Allylisothicsysness Allylisothicsysness Athylisothicsysness Athylisothicsysness	OH N=0=8 OH OH OH NH OH J (OH) 8 OH N=0=8 OH N=0=8 OH S=0=N	sehr aktiv insktiv ** sehr aktiv insktiv		

Mengen an Gelatine X, die jetzt als Allybenföl oder als Allybenföl identifisiert wurden.

Nummehr wurden auf Entscheidung der Frage, welcher Bestandtoll des Allykemitik der wirkenme ist, eine Ansahl von Verhindungen nebenstehender Art (Tab. 8) auf Beifwirkung unterwicht;

Durch diese Ergebnisse ist bewiesen, daß die Allykgruppe für die Reifwirkung keine Bolle spielt, daß vielmehr dem Isothiosyanature-Radikal die Reifungsaktivität sukommt. Da die Isothiosyanate leicht mit Ammoniak reagieren und in Thiokarbamide überschen:

wurden auch Thickerbamide auf ihre Aktivität hin untermeht:

Taballe 0.

	- Republic	والبا		
Reference	CHAPPAN JOHN	·H.u.D.	. Substitut	
Standard (obne Zuesta)	1.6	<b>45</b>	mhrashwach	
-Thicherastoff 0—8	20	400	stack	

	Zespile		
Paleicas	(MATERIAL)	IL 1. D.	Sekher
Allyithioharmstoff O_B	25	54.5	schwach
MH·C <sub>2</sub> H <sub>2</sub> Allyidisthyithlohernstoff (—8  N(C <sub>2</sub> H <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	19	290	andre soliwandi
Thiomnikurbasid 0—8	25	470	stazk

De im eligemeinen in schwach alkelischer (Kochonulsion; durch Hydrolyso wird von der Gelatine immer etwas NH<sub>e</sub> abgespalten), wenn nicht in stark ammoniakalischer Lösung (Ammoniakamulsion) emulsioniert wird, ist für den Reifungspressel der Emulsion die Gruppe

von höcheier Bedeutung. Wird das Redikal in die Pseudoform umgewandelt,

$$8=0$$
 $N=$ 
 $M=$ 
 $M=$ 
 $M=$ 
 $M=$ 
 $M=$ 
 $M=$ 

so verliert es seine Aktivität, offenhar weil jetet der Schwefel weniger reaktionsfältig ist. Der Schwefel ist, wie durch Versuche nachgewiesen werden konnte, durch Se oder Te set eresten.

Isothiosyanate und Thiokurbamide sind offenbar susammen in der Gelatins vorhanden, wie endehtlich wird, wenn man die Rigenschaften dieser Kürper mit der Tabelle der Löslichkeiten der Leimleder-Wasshwässer-Extrakte vergleicht:

Isothiosyanaje: Ol, in HaQ unlöslich, wonig löslich in Alkohol, leicht lös-

ligh in Ather, Ligrain und Cholesterin.

Thickerbamide: Balich in H<sub>2</sub>O, Balich in Alkohol, unlöslich in Ligroin. He ist nun noch zu erklären, wie die gefundenen Körper auf das Bromeliber chemisch einwirken, d.h. wie sie "chemisch reifen". Zumächst dürfte das Isothiosyanat, welches ohne RH<sub>2</sub>-Anwesenheit nicht aktiv ist, in Thickerbamid übergehen:

$$B \cdot N = C = 8 + NH_4 \rightarrow 8 = C \times NH_4$$
,  $NH_4$ 

Das Thiokarbamid verbindes sich mit dem Bromsilber zu einer Anlagerungsverbindung:  $(\Delta gBr)_m$  (Thiokarb.)<sub>s</sub>.

Die Molakükuhlen is und n sind noch nicht sicher, doch verhalten sie sich wahrscheinlich wie 2:1.

Diese Komplexe serspinen sich bei der Digestion der Hamilston unter Bildung von Ag<sub>2</sub>S:

T. NH. 1

$$_{2}B:$$
 $[AgBr]_{n}$ 
 $[B=0]_{NHR}$ 
 $- \vdash Ag_{n}B + RBr + NumC-NH_{n} + HBr.$ 
 $Symmath$ 

146/11/11

Das für diese Reaktion erforderliche Alkali muß den HBr und das Zyanamid neutralisieren bzw. aus dem Gleichgewicht der Reaktion entfernen. Das oben gebildete Zyanamid wird mit NH<sub>a</sub> weiter zu Guanidin reagieren:

$$N=0-MH_a+MH_a \rightarrow MH=0$$
 $MH_a$ 

Die gewöhnliche Gelstine snihält außerordentlich wenig von diesen Reifungssubstanzen. Der Gehalt schwankt swischen  $10^{-4}$  und  $3 \cdot 10^{-4}$ .

Uber die Additionsverhindungen der Silberhaleide mit Thiekarbamiden ist in der älteren Literatur wenig su finden. L.E. Raymonne (I) fand für Thieharnstoff und Silberhromid swei Verhindungen entsprechend den Formeln:

(USIN\_H\_), AgHr

und

(OBN.H.) · AgBr.

Mit Silberchlorid erhielt er nur die Verbindung

(CEM<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub> · A<sub>5</sub>Ol,

für Milesjodid nur

(LBA · (LH, MBO)

und für Silbersyanid nur

(CENTAL), A CONT.

ROSESTHEM (I) and LOWESTANK konnten such sine Verhindung (USN<sub>4</sub>H<sub>4</sub>) · AgON

herstellen. Diese Verbindung ist jedoch außerordentlich instabil und scheidet bei wiederholter Kristallisation föllbemulfid ab.

Meuerdings haben Shurrann (19) und Hupson in Anlehnung an ihre obenerwithnten Eintdeckungen die Additionsverbindungen der Silberhaloide mit dem Allyithiokurbamid untermoht. Es gelang ihnen, verschiedene kristallizierte und wohldefinierte Additionsverbindungen hersustellen.

Durch Mischung Equimolakularur Mengen von Allyhthiokurbamid, Kaltumchlorid und filbernitzet in  $^{1}/_{10}$  molarur Konzontration resultierte, wie die Analyse ergab, eine Verbindung der Formal:

Die entsprechende Aglie-Verbindung wurde erhalten, indem geschmokenes Bromeilber in feiner Verteilung in einer verdünnten wäßeigen Allylthickarbamidläsung (1:1000) suspendiert wurde. Nach längerem Stehen schieden sich an der Oberfläche der Aglie-Tellohen Büschel von Kristellnedeln aus. Die Analyse dieser Verbindung (Ag-Bestimmung als Ag<sub>2</sub>S; Stickstoffbestimmung nach Kristellnetel) ergab des Molekelverhältnis 1:1 für Allylthicherentoff und AgBr.

Die Jodeilberverbindung in analoger Weise wie die Bromeilberverbindung beraustellen, gelang nicht. Durch Machen aquinolekulerer Mengen Allyithio-karlismid, Kaltumjodid und Bilbernitrat in wäßeiger Lösung fiel ein Riederschlag aus. In der übenstehenden Lösung war Bilber und Bohwefel nicht mahr nachsuweisen, so daß angenommen werden muß, daß sich die Verbindung:

gebildet hatte. Die Verbindung war sehwer in reinem Zustand zu isolieren, da sie nicht kristellisierte.

Verhindungen vom Typus I Ag X · 2 C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>N<sub>3</sub>S konnten nicht fesigestellt werden. Die Löslichkeiten der genannten Additionsverbindungen in Wasserwurden von Shurpass (12) und Hunsou bei verschiedenen Temperaturen bestimmt. Die Werte sind in der folgenden Tabelle 10 auszumangestellt.

Tabelle 10. Löslichkeiten von (AgCl) · ( $C_aN_aH_aB$ ), (AgBr) · ( $C_aN_aH_aB$ ) und (AgJ)( $C_aN_aH_aB$ ) in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.

Yethnica	Zemperatur * 0	e-Mole pre 1000 com H <sub>e</sub> O	g pro 1000 com H <sub>2</sub> O
(AgOI) (C,N,H,S)	15 25 25 50	\$.10 <sup>-4</sup> \$,1·10 <sup>-4</sup> 5,0·10 <sup>-4</sup> 17,6·10 <sup>-4</sup>	5,17 · 10 <sup>-0</sup> 8,16 · 10 <sup>-0</sup> 18,18 · 10 <sup>-0</sup> 45,78 · 10 <sup>-0</sup>
(AgBr) (O₄N₄H₄S)	15 25 35 36 50	1,46 · 10 <sup>-4</sup> 2,33 · 10 <sup>-4</sup> 3,04 · 10 <sup>-4</sup> 9,63 · 10 <sup>-4</sup>	4,46 · 10 <sup>-4</sup> 7,1 · 10 <sup>-4</sup> 19,0 · 10 <sup>-4</sup> 99,5 · 10 <sup>-4</sup>
$(A_{\overline{a}}H_{\overline{a}}M_{\overline{a}}O)$ $(L_{\overline{a}}A)$	26 50	> 9.5 · 10-7 9.51 · 10-4	7,78 - 10-4

Ein Überschuß löslicher Halogenverbindungen vermindert die Löslichkeit

der Doppelverbindungen in Wasser.

Rin Vergleich der Löslichkeiten in Tabelle 10 seigt, daß die Löslichkeit der AgJ-Verbindung wesentlich geringer ist als die der AgBr- und AgG-Verbindung. Dieser Befund kann für die Aufklärung der Bolle des notwendigen Jodelibergehaltes der hochempfindlichen Emulaionen von Bedeutung sein.

Die Konstitution der Additionsverbindungen ist nach Smarrann (12)

und Hupson

Halogen O-SAg.

Hiernach ist durch die Nike des Silberions und des negativen Schwefelatoms Bildung von Ag.S an den Bromeilberkörnern sehr naholiegend.

Durch Baden einer grohkfreigen Brunellbergelatine-Einkornschicht in Allyithioberneicht (1 Stunde lang in 0,01 pros. Lösung), Wässern und Baden der Schicht in Na<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> Lösung (5 Minuten in 1 pros. Lösung) kunnten Sturrand (19), Wissernau und Truvucta künstlich Keime von Ag<sub>2</sub>S auf Brunellberkörnern erseugen und diese Keime durch mikrophotographische Aufnehmen der Körner in einem für die Körner insktivem Lieht sichtbar reproduzieren.

Wenn nun auch das durch Reifung enistandens Silbermiffd, infolge der außererdentlich geringen Menge noch nicht direkt nachgewiesen werden konnte, so deuten doch die beschriebenen Vernuche mit großer Bestimmtheit auf die Veränderung eines sehr geringen Teils der einzahnen Brumeilberkörner einer Hundsten in Ag<sub>2</sub>S während der Reifung hin. Diese Annahme wird noch dadurch gestitist, daß auch alle anerganischen Schwefalverhindungen mahr oder weniger Reifunitiel sind, wie Versuche ergaben. Wenn einzelne Verbindungen wie Na<sub>2</sub>S usw. sehr schlacht zu verwunden sind, well sie entwader die Runnlaten vollkummen verschleigen oder wenig reifund wirken, so das das nicht verwunden. Denn derartige Substanzen wirken viel zu grob, als daß sie die richtige Keingröße, wie sie zur Entwicklung des Korne notwendig ist (s. S. 261), ergeben könnten. Sie können gewissennaßen auch in stärkster Verdünnung nur noch wie eine

the property of the same of the property of

zu große Dozie Geletine X wirken (vgl. Tabelle 7). Verhindungen wie Na\_SaOa. Na. SeSO., K.Te.O., K.-N.-O.-Se (Kaliumiscaelenexyanat) dagegen, die wendere heftig mit AgBr Behverhiellber baw, Selen- oder Tellmullber bilden, sind brauch-

here Sensibilisatoren.

Anther der Umwandlung eines Tells des Bromelibers in Schwefolstliber britt bei der Reifung durch Abbanprodukte der Gelatine mit großer Wahrschein-Hohkeit auch noch eine Reduktion des AgBr zu metallischem Ag ein. Wie weit dies der Fall ist, kann vodattig nicht mit Sicherheit gesagt werden, werm andt verschiedentlich schon Zahlen für den Gehalt an Beifeilber! in Emulatonen gestehen sind. Die Bestätigung dieser Zahlem bleibt absuwarien. Doch ist das Vorhandenssin von Reifsilber wahrscheinlich. Die Reiffestme würden in (lienem Fall sowohl are Ag-R als annh are Ag-Keimen bestehen. Wie weit Vorreife characte und Rachreife andererseits an der Bildung von Reiffesimen bebeiligt aind, ist nicht bekannt.

Wie die Ag.S.Keime und Ag.Keime eine Empfindlichkeitesteigerung für das Halogensilberhurn herheiführen künnen, wird näher auf S. 262 erklärt. Hier sel nur so viel gesegt, deß die Beifkelme nicht etwa dazu beitragen, die prinsire Lichtwirkung, d. h. die Mame des latenten Bildes zu vergrößern, sondorn daß sie die Wickenmkeit des latenten Bildes für die Entwicklung unterstützen

haw, vermehren.

Enige in teressante Daten thordie Gelatine selbst sind von Econom (21) und Bauerdress semistelt worden. Wie sehen vorher W. Bures, so fanden auch diese durch Messung des camotischen Druckes von Gelatinolösungen ein Molekulargewicht der Gelatine von rund 30000. Eiwas höher, rund 40000, sinci die Werte für elektrodialysierte Gelatinen (vgl. Tabelle 11).

Tabelle 11. Molekulargewichte einiger Gelatineserten aus dem osmotischen Druck ihrer Bole berechnot.

	Gefallmost C.S print.		Colciliant 0,56 pros.		Gelaliamed 0,125 print	
Geletinaurte	Cumbi. Drumbi. Cm II.			Dames ber. Malek-	Omnet. Drunk i. om 11,0	Dumus, ber. Helek- gewiehi
Biness, mittellart Solvenfurt 764 Nelson Stores, weich Solvenfurt Distelle, elektrodialysiert Selweinfurt 764, dielysiert	*****	33 200 29 470 38 000 33 670 33 600 48 000 51 300	1,8 2,6 2,4 2,05 2,55 1,3 1,5	34 700 93 500 94 500 99 450 99 450 45 000 40 100	0,0 1,6 1,68 1,0 1,06 0,8 0,7	\$1 100 10 000 90 900 \$1 900 \$2 500 \$3 \$00 41 000

Die Molekulargewichte in Tabelle 11 schwanken um ca. ± 20%. Die Difforensen werden durch die Annahme erklärt, daß die kolloid gelösten Golatine-

<sup>1</sup> a) Warmer (5) und Lüste finden je nach der Dener der Belfung (mehrere Studen hei 70° O) "Unsilbernengen" (an neumen diese Anteren das Belfeilber) von 0,2—1,0-10-7 g. Ag. quart. Vgl. dagegen Annes (5) und Bostere. Diese Anteren schliesen auf Grant theoretischer Bredgungen die Reihelbermangen (baw. Ursilbermangen) sei es. 10-11 g. Ag. quart. Diese Hengen sind analytisch nicht mehr au erfassen. Die hehen Werte von Wantiner und Lüste werden nach den Versuchen von Anses und Bostere als Versichsishler erkärt. (8. meh in gleichem Sinne wie Annes und Bastere Mitt. d. Buresn of Stand. Journ. Frankl. Inst. 210, 511, 1920.)
b) Sommur (5) zowie Schnitze (4, 5, 6) und Pressonnen finden in Ekrulstonsmiden Reifeller is en 0,5%, des Halogeorilbere. Vgl. dagegen Annes (71) und Januare. Diese Anteren schliesen 10-7% und finden, daß sich erst beim Abbatt der Geleitne nach Sommir und Pressonnen mit HNO, das gefundene Hilber bildet. (8, meh in gleichem Sinne wie Annes und Januare. Mitt. d. Buresn of Stand. Journ. Frankl. Inst. 210, 511, 1920.)

teilchen, die Missilen der Gelatine, also die den osmotischen Druck ausübenden

Teilchen, verschieden groß sein können.

Uber die Größenverhältnisse einer Misselle läßt sich ebenfalle Näheres aussagen. Da 40000 g Gelatine - 1 Mol einen Raum von 8 · 104 oam (Dichte von Gelatine 1,3 g/com) etmehmen und andererseite 6 · 10 · Gelatinemisellen euthalten, so hat eine Missile ein Volumen von  $\delta \cdot 10^{-48}$  com und einen Durchmeuer von os. 37 ÅE.

Das Verbindungsgewicht der Gelatine ist nach B. Winners (1) und H. Vocas. (s. such die Monographie von B. H. Bogus [1, 118]) rund 850. Danach würde sich eine Miselle aus  $40\,000$ ;  $850\sim50$  Elementermoleknin spannmensetzen. Der Durchmener einer Gelatinemolekel (kieinstes chemisch wirksames Tellohen) berechnet sich daraus mit Hilfe des oben gefundenen Wertes von 37 AB, für den Durchmenser einer Missile zu 5 AH.

Nach verschiedenen Elementeranalysen setzt sich die Gelatine im Mittel folgendermaßen ansammen;

### 50 % C, 6,5 % H, 18 % N, 25 % O.

Dies wirds einer Bruttoformel von  $C_{\rm p}H_{\rm p}O_{\rm m}N_{11}$  (M = 803) emisprechen. Uber den Sol- haw. Gebautund der Gelatine kann man sich folgende Vorstellungen machen: Last man Gelakine in Wasser quellen, so mimmi sie echebliche Mangen Wasser auf. Sie wird hierbei in den Gelanstand versetzt. Daz aufgenommene Wasser wird im Gebrustand von der Miselle gebunden. Die Missile variaders daher je nach der Gelatinekonsentration für Molekulergewicht. Erst im Gelatines of sind freie Wassermolekille verhanden.

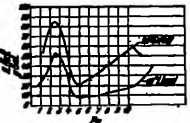
Von diesem Standpunkt aus lassen sich die verschiedenen Molekulargewichte der Gelatinemissilen in Ahhängigksit vom Gelatinemhalt des Gela berechnen;

Tabella 12.

Wannefenin Felelien I, Gel. %	Minister- pryklik der Madis	Mad H.O Res Mad Selection	Annil der Westerneistlich Jun Alben		
100 {	3,4 · 10 <sup>4</sup> 4,0 · 10 <sup>4</sup> 1,7 · 10 <sup>5</sup> 8,4 · 10 <sup>5</sup> 0,8 · 10 <sup>5</sup> 1,1 · 10 <sup>5</sup> 8,4 · 10 <sup>5</sup>	0 8.8 · 10° 7.8 · 10° 1,7 · 10° 3,6 · 10° 6,0 · 10°	0 0,05 1,3 2,8 6 10		

Kine vollständig gequoliene Miselle (1 pros. Gel) has einen Durchmesser von 200 AR., d. h. sinen rund fünfmal größeren Durchmesser als eine wasserfreie

Missile, Die Fenchtigkeit luftstrockener Gelatina (15% H<sub>2</sub>O) last sich durch Trocknung der Gelatine im Rankkastor s. T. entfernen, und swar bis su 80-180 Wassamoleküle (ca. 3-6%) pro Missile. Dieser Vorgang ist reversibel. Die leisten 50-150 Wassermolekille lassin sich nur schwer durch energisches Trocknen mittele Erwärmen his 100° entdernen. Dieser Vorgang ist nahesu irreversibel. Die letsten 8-6% H<sub>c</sub>O sind also offenhar anders als das tibrigo Wasser von der Gelatine gebunden.



Die Quellungsgeschwindigkeit der Gelatine bei konstanter Temperatur ist in erster Linie shhängig vom 9H-Wert der Lösung, welche die Gelatine aufnimmt. Abb. 8 (s. S. E. SHEFFARD [6] und F. A. RILLOTT) seigt Quallungs-

kurven von Gelatine in Wasser mit verschiedenen pn-Werten.

Quellungskurven von Bromsilberschichten in Lösungen von vorschiedenen pu-Werten seigen Abb. 9 und 10 nach S. E. SHEFFAED (8) und F. A. HILLIOTE.

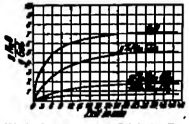
Zur Messung der Quellung können swed Veränderungen der Galatine be-

trachtet warden:

1. Die Wasseraufnahme je Gramm Gelatine. Wägung der Substans vor und nach dem Quallen (vgl. Abb. 8).

2, Die Volumenveränderung: Diekenmessung der Geleitineschicht.

Für die sweite Maßmethode ist von Shurrand (8) und Kunner ein Diekenmener mit Hebelübertragung auf den Ablesensiger (Auszmeter) konstruiert worden.



Alla. S. Quella approchesischeit einer Franz Albergeleiterschiebt in Warmer und in Abelle Albergeleiterschiebt in Warmer und in Abelle

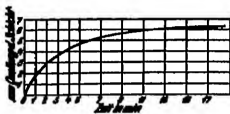


Abb. 10. Qualimopposity-indiginal obser Presentition and the Los HOL.

## c) Korngrößenverteilung.

Die mikroskopische Betrachtung einer Emulsion seigt, daß die Bromsilberhörner nicht gleich groß, andern mehr oder weniger verschieden in Gestalt und
Größe sind (a. s. B. Abb. 1863—6 S. 282). Die Unterschiede sind abhängig von der
Emulsion, und swar sowohl bezöglich der Harstellungsart als auch bezöglich des
Reifungsgrades. Aus diesem Grunde Issuen sich keine absoluten Beziehungen
swischen Korngröße und Korneigenschaften verschiedener Emulsienen ermitteln. Um allgemein gültige Erkenntnisse sei gewinnen, ist es netwendig,
statistische Bezultate zu sammeln. Für diese Statistik ist die Bestimmung
der Korngrößenfrequens ein wichtiges Problem.

Die Remitate alterer Formher wie V. Bellace (I), Schaum (I) u. Bellace sowie Bellerand (II) und Muse sind infolge der damaligen unvolkenmenen optischen Hilfsmittel mehr qualitativer Art. He wurde forigestellt, daß unempfindliche Emulsionen im all gemeinen Körner mit einem Durchmesser von es. 1—2  $\mu$ , hochempfindliche Körner von 5—10  $\mu$  Durchmesser haben. Sodenn wurde beobschtet, daß nicht nur die Körner verschiedener Emulsionen, sondern auch die Körner innerhalb einer Emulsion verschieden groß sein können. Bentraud (II, 79) und Mitse s. B. unterschieden bei einer Imperial-Special-Emulsion swei Größenklassen von Körnern, und zwar solche von 1  $\mu$  und solche von 3,6  $\mu$  Durchmesser.

Die erakte quantitative kriesekung des Problems der Korngrößenverteilung ist erst in neuerer Zeit mit Hilfe des medernen Mikroskups möglich geworden. Vor allem sind es die Arbeiten von Winnerman (5—7), Travenar und Sherrand (s. auch Travenar (5) u. Sherrand), die hier bahnbrochend und grundlegend gewirkt haben. Vorher hatte bereits C. H. K. Minns (5) die Bedoutung der Konntnis der Korngrößenverteilung in den Bimulstenan erkannt und Tein Symmung (1) sowie Shann (I) und Hussen hatten die ersten Versuchergebnisse aufstreelsen,

- 6. Untersichungsmethoden der Karngrößenverteilung. Die Hauptaufgabe für Winnerman, Thivman und Sharpand war sunschat, geeignete Methoden zur Kornzählung und Abtreumung der Korngrößenklausen in dem Korngroßenklausen in dem
  - 1. mikrographischen Analyse und weniger mit Hilfe der

2. Sedimentationeanalyse gearbeitet.

Die mikrographische Methode beruht im Prinzip auf der Zählung der Körner einer Emulsion neben ihrer gleichzeitigen planimetrischen Ausmessung auf einem Mikrophotogramm.

Um alle Körner (auch die kleinsten) bei den Bestimmungen zu erfassen, war es notwendig, die Methode his zur höchstmöglichen Leistungsfähigkeit auszuarbeiten. Vor allem muß bei den starken Vergrößerungen auch ein sehr gutes

Auflösungsvermögen verlangs werden.

Witherstan, Travella and Shurpand arbeitsten mit einem Zuns-Mikroskop, das einen aplanatischen Kondensor num. Ap. 1,40 und ein Bansch & Lomb-Objektiv f=1,9 mm hatte. Außerdem wurde eine Ölimmersion num. Ap. 1,30 in Verbindung mit einem Zuns-Kompensationsokular  $6\times$  benutzt. Später wurde das Zuns-Okulanysiem Homal IV verwendst. Dieses Hefert ein größeres Bildfeld, so daß soharfe Bilder his zu  $90\times95$  qum erhalten werden. Auf diese Weise kann man die doppelte Ansahl Körner als mit einem einfachen Okular photographisren. In nachstehender Tabelle sind die einzelnen Daten dieses optischen Systems verzeichnet:

Wellenlange des verwendsten Lichtes	480 pep
Nun. Ap. des Systems	1,3-1,4
Theoretisches Aufldeungsvernögen	0, 19 ×
Vergrößerung auf Mattgles und Papier	\$500 fack
Vergrößerung des Negative	4 funh
Genzelvergrößerung	10 900 բութի
Belgunlänge	
Gesamtfeld des Mikroskops auf dem Mattgles	
Tell des benutsten Gesumtfeldes	
Vergrößertes Feld	\$619,8 gcm (ca. 67,8 cm #)
Tell des benoteien vergrößerten Feldes	(\$4,5 × 29,5) .qom (os. 20 cm #)
Wirkliches Fald auf dem Objektstiger	

Die ditekte Vergrößerung von 2600 betrug also nach der Antonchen Berechnung das 3 his 1½ fache der förderlichen. Das theoretische Auflösungsvermögen des Objektivs init NA = 1,3 wird also schon hel dieser lesren — und erst recht bei der 4 mal-stärkeren — Vergrößerung bestimmt ausgamist. Um möglichst menochromatisches Licht von 490 mµ sp erhalten, wurden die ultravioletten Strahlen durch ein Chinhaulfatellter, die übrigen Strahlen durch ein Waarran-H-Filter ausführiert. Bei dem hohen Brechungsexponenten des Bromailbers erhält man so bei richtiger Belichtung und Hniwicklung sehr kontrastreiche Abhildungen der Körner. Die Vergrößerungen der Negative wurden auf glänendem Bromailbergapier vorgenommen. Auf diesen Photogrammen wurden dam die Körner gesählt und planimatrisch ausgemessen. Hierbei erhölt jedes Korn eine Nummer; mit Hilfe eines Spesialmaßeinbes wurde seine Größenklassen-Hintellungen vorgenommen werden konnten. Die Grensgrößen-

5016 • 770.0202 N29.5 blessen unterschieden sich untereinander um 0,10  $\mu^a$  oder um 0,20  $\mu^a$ . Sie

enstreckten sich über ein Gebiet von 0,03-7,2  $\mu^{\pm}$ .

De auf den für praktische Zwenke hergestellten photographischen Schichten die Kürner viel zu dicht liegen, um gesählt werden zu künnen, müssen zog. Binkornschichten hergestellt werden. Hierfür wird eine normale Emulsion mit Gelatinelösung auf das 20—40 fache verdünnt, und swar derart, daß die Gelatinekonsentration ca. 3—5% beträgt. Auf eine Spiegelglasplatte (ca. 100 qcm) werden 2—5 com der so verdünnten Emulsion möglichet gleichmäßig gegossen. Die begossenen Platten läßt man auf einer eisgekühlten, genau ausnivellierten Marmorplatte bzw. Spiegelglasplatte emterren (vgl. auch S. 158).

Für die Abweichung von einer Größenklasse wurde ein mittlerer Fehler von ±6,4%, für die Abweichung von der mittleren Korngröße ein mittlerer Fehler von ±2,8% und für die Abweichungen der Kornsahlen pro Oberfischen-

einheit ein mittlerer Fehler von ±4% gefunden.

Die Sedimentstionsanalyse gründet sich auf der Formal von Storces

Hierin bedeuten / den Widerstand eines kugligen Teilahens vom Radtus  $r_s$  das sich mit einer Geschwindigkeit v in einer Frünzigkeit mit der Viskosität  $\eta$  bewegt. Für den Fall der Sedimentierung durch die Gravitation wird

$$q = \sqrt{\frac{0 \cdot \lambda \cdot q}{2(a - a) \cdot q \cdot i}}$$

worin A die Fallhöhe,

e die Dichte der Telichen,

e' die Dichte der Fitzelgkeit,

q die Gravitationskonstante.

t die Zeit des Fallens

redember.

Bei Anwendung der Sedimentationsmethode treten häufig Sekundäreinflüsse wie Kongulation der Tellinhen usw. auf, welche die Versucheurgelmisse fällschen.

And becomdere Art haben F. F. Bustwork (5) und Shasin und Ballisineum (I), Shasin und Bustwork die Sedimentationsmethode angewandt, indam sie eine stark verdünnte, aber noch erstarrungsfähige Emulsion bei konstanter Temperatur sedimentieren ließen. Nach bestimmter Zeit wurde die Emulsion sum Erstarren gebricht und die verschiedenen Schichten mit den fraktionierten Kornarien herausgeschnitten. Diese Methode haben Russwork und Staam in ihrer Arbeit über den Jodellherschalt der Kornklamen verwendet (a. S. 18),

7. Korngrößenfrequenstanktionen und Hrgehnisse. Die nach den beiden Methoden erhaltenen Resultate über die Größenfrequensverteilung der Körner in einer Emulsion werden für theoretische Betrachtungen folgendermaßen in Kurven new, registriert:

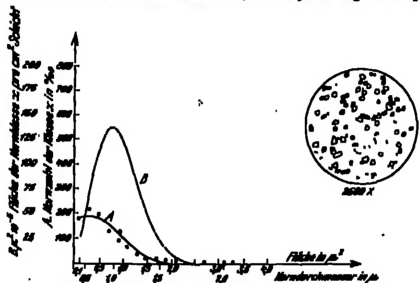
Auf der Abseine werden die Korngrößen im Flächenmaß µ<sup>1</sup>, auf der Ordinate die au den Absainenwerten gehörigen Kornsahlen von je 1000 gesählten Körnern,

also // Körner der Größe e · µ aufgetragen.

Für gewisse Zwecke ist eine andere Funktion der Größenfrequens wichtig, und swar die von einer Kornart ausgefüllte Fläche je Quadratsentimeter Plattenbaw. Filmfläche. Auf der Abssisse werden dabei die Durchmessur der Kornklassen in  $\mu$ , auf der Ordinate die Flächen in  $\mu^a \cdot 10^{-4}$  je Quadratsentimeter Flatte aufgetragen. Die g- (Ordinaten-) Werte erhält man, indem man die Ordinatenwerte der ohigen Kurve (Körnenfrequens der Größe  $g \cdot \mu^a$  in  $^{4}/_{20}$ ) mit den su-

gehörigen mittleren Größenklassenwerten  $\frac{\pi}{4}\mu^a$  (wenn  $\mu$  der mittlere Größenklassendurchmemer ist), und, um einen Anschluß an die obige Kurve zu haben, mit N = 1/100 der Amshi der Kliener je Quadratmentimeter der Platte multipliniert.

In den folgenden Diagrammen ist immer die ausgezogene Kurve die Korngrößenfrequenskurve, die gestrichelte Kurve die "Oberflächen-Frequens"-Kurve. Wie aus Abb, 11—14 erzichtlich ist, haben die Kurven ein Maximum. Dieses Maximum hat für die mathematische Behandlung der Kurven große Bedeutung. In ihm sieckt die am häufigsten vorkommende Korngröße. Für den Fall der Abb. 11 und 13 ist des Maximum bestimmber; Abb. 18 jedoch seigt ein Beispiel,



# = 1,25 · 10° | X5cmar · cor \* | a = 0,204 p\* 1 d = 0.007 pt back. (d = matte A. y -- 150,6 - g-- 1,67 (a--- 0,556)\*, B. g' = Q · a · g'--1,87 (a --0,588)\*.

wo das Maximum sich nicht mehr bestimmen ließ, weil -- wie man sicht -das Maximum sich bei Korngrößen befindet, die unterhalb des Aufläungsvermögens des Aufrahmeobjektivs liegen.

Die theoretische Behandlung der Kurven hatte zwei Ziele: Erstens mußten die experimentell gefundenen Kurven durch methematische Funktionen wiedergegeben werden, und sweitens sollten diese Funktionen gewissermaßen Gesetze der Prinipitation und Dispersion ausdrücken. Dies führte zu immer umfangreicherer Anwendung der Wahrscheinlichkeiterechnung, sumst je schon aus der Form der Kurven die Exponentialfunktion als Wahrscheinlichkeitsfunktion sichtbar in die Augen springt.

Die grundlagenden Funktionen der Wahrscheinlichkeitsrechnung sind die Formeln des Gaussichen Fehlergeseines. Daher wurde zumächst versucht, die Versucheresultate mit diesen relativ einfachen Funktionen wiedersugeben. Es gelang dies auch z. T.; mit einer modifisierten Form der Gaussehen Fehlerfunktion 1864 eich der größte Tell der Vermehedsten in recht guter Annäherung dezatellen: y = 0 . 6-X(0-47.

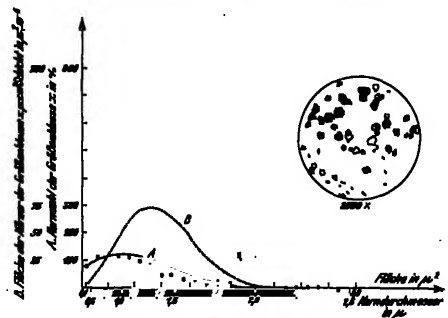


Abb. 18. Karagelikavarlajang in pinar Bunchajan; 8194 Kirara anapanasana (vgl. Tari).  $H = 8.71 \cdot 10^4$  Kirara ana-4 (inishih); A.  $g = 100 \cdot e^{-0.81(g - 0.81)}$ ;  $N_{c} g' = G \cdot g \cdot e^{-0.81(g - 0.81)}$ ;  $G = \frac{180 \cdot H}{1000}$ ;  $S = 1.04 \, \mu^4$ .

Die Empleienen der Abb, 11—13 sind Versuchsemulsionen Shulisher Horstellungstri.

Expfindlebkeiten: 1 (Abb. 18): 5 (Abb. 11): 10 (Abb. 12). 70: 1.80 2,19 2,27

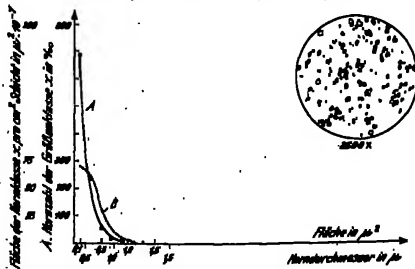


Abb. 13. Encycline victoring in other Breshdam 1640 Elemer sugmentary (vgl. Text).  $Z = 14.50 \cdot 10^{8} \text{ Elemer core} \quad \Delta \ y = 1896.6 \cdot x^{-6}.13 \cdot x0 \quad y, \ y = 0 \cdot x \cdot x^{-6}.13 \cdot x_1 \quad x = \frac{1396.6 \cdot x}{120}.$ 

In dieser Formel bedeutet:

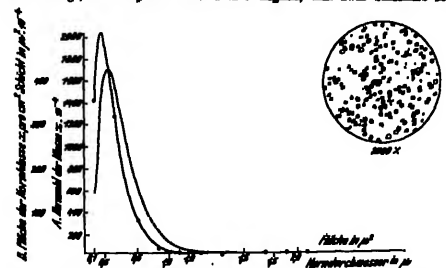
y die Ansahl der Körner (in  $^{4}$ ) gesählter Körner) der Größe  $s_{\star}$  w die Korngröße haw. Korngrößenklasse (in  $\mu^{\pm}$ ),

O die Maximumordinate, d. h. die Anrahl der am häufigsten vorkommenden Größenklause,

a die am häufigsten vorkemmende Größenklasse, d. h. das su O gehörige s, dean  $\lim y = 0 \cdot e^{-x(y-x)} = 0 \cdot e^x$ ;  $\lim y = 0$ ,

K eine Konstante.

Diese Funktion kann natificials nur angewandt werden, wenn sich die Maximumordinate bestimmen lästi. Wie oben berette erwähnt wurde, und wie Abb. 18 seigt, ist dies jedoch more immer möglich, und swar besonders bei



A 9 = 0 · e-E(ms -- e)4

feinklienigen Empleienen. In diesen Fällen kann die obige Formel durch folgende ersetst werden: w = 0 · s - Is. (1)

worin bedauten

y die Ansehl der Körner der Größe ø,

O den Schuittpunkt swischen Kurve und g-Achse, (eigentitish der y-Wert für w = 0, denn  $\lim y = 0$ ),

K eine Konstante,

s die Korngröße bzw. die Korngrößenklame.

Die Konstanten K wurden sunschet empfrisch zur ungefähr bestimmt und dann nach der Methode der kleineten Quadrate dan Kurven angenthert, um beobachtete und berechnete Kurve möglichet zur Deckung zu beingen.

Die Oberfischengrößenkurven berechnen sieh aus diesen Formeln nach dem oben Genegien su (8) und (4):

$$y' = \frac{N}{1000}, \frac{\pi}{4} \neq^{a} \cdot y = \frac{N}{1000}, \frac{\pi}{4} \mu^{a}, O \cdot e^{-X(a-a)^{a}},$$
 (3)

Hay, Handbuck der Photographie V.

#### Hierin bedeuten:

y' die Oberfische, die von der Kornklaus u mit dem Korndurchmesser  $\mu$  bedeckt wird, je Quadratantimeter Schicht (y = Achse),

N die Gesamtenschi Körner je Quadretzentimeter Schicht,

 $\mu$  den Durchmesser der Körner der zu y bzw. y' gehörigen Korngrößenklasse (x = Achso),

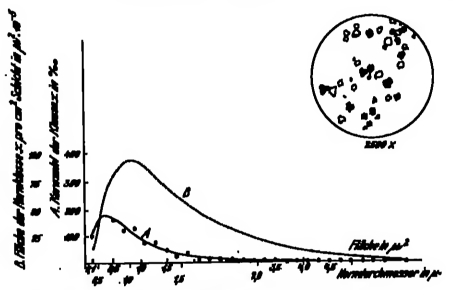
O die Maximumordinate,

 $\alpha$  des sm häufigsten vorkommende  $\mu$ ,

A cine Konstanta,

y die Größenfrequens.

$$y' = \frac{N}{1000} \cdot \frac{\pi}{4} a^{2} \cdot y = \frac{N}{1000} \cdot \frac{\pi}{4} \mu^{2} \cdot O \cdot e^{-\frac{\pi}{4}a}.$$
 (4)



Abl. 15. Encycline vertiling in size Encicles: 6000 Element encicles: (vgl. Text).  $g = \frac{G}{a - c_0} \cdot g^{-1} E(\log(a - c_0) - a)^{\epsilon_0} \qquad G = 107,19; \quad E = 4,16; \quad a = 0,076; \quad a_0 = -0,117, \\ g' = \frac{G \cdot a}{a - c_0} \cdot g^{-1} E(\log(a - c_0) - a)^{\epsilon_0}, \qquad a_{100} = 0,000; \quad a_{100} = 0,015; \quad a_{100}$ 

### Hier bedeuten:

y die Oberfiliehe, die von der Kornklame a mit Korndurchmemer  $\mu$  bedeelt wird, je Quadratametimeter Schicht (y-Achee),

If die Gemminmahl Körner je Quadrateentimeter Schicht,

μ den Durchmesser der Kornklassen (s-Achse),

O den Schnittspunks Kurve y-Achse (y für = 0),

K eine Konstante.

Abb. 12 szigt die Anwendung der Formeln auf eine Haukion mittlerer Korngröße, wihrend die Abb. 11 und 18 stamlich frinkörnige Emulsionen dazstellen.

Daß die besprochenen Formeln noch nicht völlig den Tateschen entsprechen, wird erzichtlich, warm man die Logarithmen der Frequenen als Ordinate aufseichnet. Die Formeln gehen in diesem Fall (umgekahrte) Parabeln, und dies entspricht in vielen Fällen durchens nicht den Versuchergebnissen. Ha war

daher die Aufgabe, eine allgemeiner gültige Funktion au finden. Man erhielt eine solche in der Form

$$y =: C \cdot e^{-\frac{1}{2}(\ln a - a)^2}. \tag{5}$$

Die Formel entspricht in ihrem Bau gans der oben besprochenen ersten Formel, nur kommt jetzt statt der Variablen s im Exponenten, der Logarithmus von s vor. Dieser Formeltypus gibt die Daten für die verschiedensten Emulsianen am besten wieder, hat also die universellste und damit größte Bedeutung von den hisher bemuisten Funktionen.

Hine weitere Eigenschaft in besug auf Allgemeingültigkeit seigt die Formal insofern, als für s (den Korndurchmesser) die augehörige Kornfliche, also  $\pi \cdot s^2$ , geseint werden kann und dabei die Formal leicht in ihre alte Form verwandelt

werden kann:

$$y = C \cdot e^{-E(\ln \alpha + e^{\lambda} - e)^{\lambda}}$$

$$y = C \cdot e^{-E(\ln \alpha + e^{\lambda} + e^{\lambda})^{\lambda}}$$

$$y = C \cdot e^{-E(\ln \alpha - e^{\lambda})^{\lambda}}$$

$$K' = K \cdot \sqrt{2} \quad \text{and} \quad \alpha' = \frac{\alpha - \ln \alpha}{\lambda}$$

and somit

WOUL

gesetzt wird. Es sind also nur die Konstanten zu ändern, wenn man von der Korngrüßenfrequenz- zur Oberflächenfrequenzkurve übergehen will. Bei den oben besprochenen Formeln ist diese Zurückverwandlung in die alte Grundform, wenn man statt des Koendurchmessen die Kornfläche einsetzt, nicht möglich. Deshalb mußte bei ihrer Anwendung zur Berechnung der Oberflächenfrequenzkurven der Umweg über die Formeln 3 und 4 genommen werden.

Beispiele für die Auwendung der Formel 5 zeigen die Abb. 14 und 15. Aus den Kornverteilungskurven lassen sich also folgende sintistische Daten gewinnen:

- 1. die mittlere Größe der Körner.
- 2. die Angahl Körner je Quadratsentimeter.
- 3. die maximale Größe der Körner.
- 4, die mittlere Masse und das mittlere Volumen der Körner.
- 5. die mittlere Dieke der Körner.

In Tabelle 18 sind die Daten für eine Ansahl verschiedener Emulsienen sneummengestallt:

Tabelle 12. Daten für eine Ansahl verschiedener Emulsionen.

	-	•	Press.	Durch	المالان المالان المالان	7 to Mexicale	
المانية المانية المانية	Etras/gas	Ag-Haland pro quan	Ap Haland Jan Gen	Dutch- meant	Profinincia Observations In pr	S-Estro	Dank
Process A	4,80 · 10° 0,668 · 10° 8,08 · 10° 1,85 · 10° 8,11 · 10° 0,94 · 10° 0,666 · 10° 0,478 · 10° 4,69 · 10° 1,66 · 10°	8,4 10-4 1,56 10-9 1,48 10-9 8,70 10-4 1,81 10-9 1,80 10-9 1,85 10-9 1,47 10-9	91,4 25,6 35,4 36,6 39,4 39,5 28,9 37,1 39,7	0,888 0,844 0,874 0,704 0,767 0,799 1,41 0,968 1,67, 0,461 0,960	0,118 0,560 0,60 0,889 0,450 1,587 0,733 3,198 0,107 0,710	4,05 4,95 4,97 4,23 1,30 1,63 1,63 1,09 0,923 2,43 2,81	7,5 8,5 7,3 5,1 5,5 4,9 5,7 5,2 3,7

Fortestang der Tabelle 13.

		Dembed	ا مايلان	Lorentille		Mari-			
The electric learning to the same of	Vol. in	Gowieki iz	Diele	<b>3</b> 0 p.	Distant	響	a	I	.
	(144)	2·16-11	Sir Kapala	für Palies	Durch	批			L_
Process A	0,0301 0,317 0,0711 0,0726 0,0680 0,313 0,173 0,318	0,198 8,05 0,46 0,47 0,875 1,88 1,18 8,06	0,886 0,846 0,710 0,512 0,554 0,740 0,691 0,846	0,969 0,566 0,767 0,197 0,198 0,494 0,110 0,435	1:1 1:1,3 1:5,8 1:8,6 1:1,9 1:19,5 1:2,5	1,9 1,6 3,2 3,2 6,9 6,9 8,4 8,6	110,8 110,9 \$00,0	4,78 8,68 4,87 4,87 19,86 0,858 2,63	0,685 0,685 0,685 0,710 1,800
(s. Abb. 16) Versuchsemuls, Nr. 1 Versuchsemuls, Nr. 2	- 1	=	_	1	-	1,4	1 30,3 2875,3 235,3	4,78	0,875

Processplatten - Photomochanische Platten (vgl. z. B. Agia "Roproduktim", S. 177).

Medium speed entspricht z. B. Agia "Tefriruck" (vgl. S. 100).

In der 7. und 8. Spalte der oberen Hälfte der Tabelle 13 sind die 7-Werte bei Auszubrickung und die dabei erreichten maximalen Dichten vorspieltnet.

Winnessau, Thivera und Shurrand nehmen an, daß die zuleist bestrochens Funktion deshalb die Versuchargebnisse zo universell wiedergibt, woll sie die Vorgünge bei der Emulaienierung, also bei der Kornbildung, mathomatisch erfallt. Sie stellen sieh die Enistehung der Körner folgendermaßen vor:

Beim Eintragen der Silberitung in des Helogenselegenisch bikken sich durch Zusammentritt eines Ag-Ions mit einem Br-Ion primär Ag-Br-Molekilo. Die Bronsilbermolekile vereinigen sich zu den primären Kollokiteilohen und diese wieder zu größeren "Sakundär"teilohen, d. h. den Körnern. Die Biklung der Ag-Br-Molektile, der Primär- und der Sekundärteilohen wird eine Funktion der Zusammenstöße der Ionen bzw. der Molektile oder Primärteilohen untereinander sein. Die Wahrscheinlichkeit der Zusammenstöße ist aber eine Funktion der Geschwindigieitsverteilung der einzelnen Rocktionstollnehmer; sehließlich ist die Geschwindigieitsverteilung nach Maxwarz eine Fehlerfunktion von der Art der besprochenen Typen.

Bei der mathematischen Durchrechnung der Verhältnisse kommt man, wenn man noch die Annahme macht, daß die Wachstumsgeschwindigkeit der einzelnen Tellehen proportional fibrer jeweiligen Größe, d. h. ihrer Oberfläche ist, zu der lozzrithmischen Form der Frequenstunktion.

Diese Darstellung ist netürlich idealisiert. Sie gilt gewissermaßen für den idealen Fall der Emulsionierung, der durch keine Überlagsrungs- oder andere Effekte besinfinßt wird. In Wirklichkeit sind viele derartige Kinfitme möglich:

I. durch Veränderungen während der Emulsionierung;

2. durch Änderungen des Verhältnisses AgBr : AgJ usw. Dementsprechend sind Größenverteilungen gefunden worden, die mit den besprochenen Funktionen bieher nicht methematisch dergesiellt werden kounten. Die bisherigen Resultate (s. such Lovellen [I] und Turvellen seigen eine sterke Abhängigkeit der Größenfrequenskurven von den beiden angegebenen Faktoren.

Werden swei verschiedene Emulaionen gemischt, so erhält man, wie voratususchen ist, die Übereinenderlagerung zweier Frequenzieurven mit swei Maxima.

Abb. 16 saigt oin Beispiel für diesen Fall.

Wie sich experimentell ergibt, ist die Korngröße kein eindentiges Kriterium für die Kornempfindlichkeit. Dies ist einleuchtend, wenn man bedenkt, daß die Kornempfindlichkeit von vielen Faktoren abhängt, von denen die Korngröße nur einer ist. In der Hauptmache dürfte die verschiedene Größe baw. Verteilung der Betikeine den Korngrößeneffeld überlagern bzw. sum Teil völlig vernichten (wenn ein kleines Korn empfindlicher als ein größeres ist). Durch die Korngröße wird allein die Wahrscheinlichkeit, daß das Korn vom Licht getroffen wird, bedingt. Wie dieses Light für die Entwickelberkeit ausgemutst wird, ist unabhängig von der Komgröße; somit ist mit der Bestimmung der Komgrößenfrequenz allein das Problem noch nicht geläst.

Das bisher Georgie 1884 sich folgendermaßen sossemmenfausen:

1. Die Gradation einer Emulsion ist in weitem Maße von der Verteilung der in ihr enthaltenen Korngrößen abhängig.

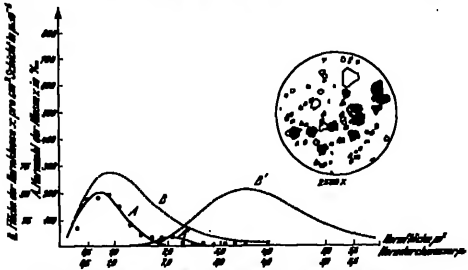


Abb. 14. Kee

2. Mit steigender Empfindlichkeit einer Emulsion nimmt die durchschnitt-Hohe Korngröße und die Verschiedenheit der Korngröße zu (Tabelle 18, Spalts 5). Unempfindliche Emulsionen haben einheitlichere Körner als hochempfindliche (E. B. Abb. 14 und 16).

3. Mit steigender Empfindlichkeit bzw. mit steigender Korngröße und Verschiedenheit der Korngröße wird, die Gradation (der Inertiawinkel y) flacher (Tabelle 18, Spalte 7).

4. Die Verteilung der Korngröße wird in großer Annaherung durch Expenentialfunktionen folgender Art dargestallt:

y = O. s-Ks. a)

6)

 $y = 0 \cdot e^{-X(y-a)^a}$ . **b**) y = 0. s-b(ma-a), worin y die Ansahl der Körner der Größe z ist (vgl. oben). Die Formel e hat

die umfamendete Gültigkeit der drei Funktionen,

5. Zwei Emulsionen verschiedener Herstellungsert können bei wesentlich verschiedener Empfindlichkeit gleiche mittlere Korngröße haben. Deraus folgt: alle Sätze (mit Ammahme von 4) sind nur auf Emulsionen ein und derselben Herstellungsert anzuwenden.

# d) Der Kristellcherakter der Bromsilberkörner und Adsorptionserscheinungen am Korn.

Der Aufbau der Bromeilberkörner war lange Zeit ein umstrittenes Problem. Wohl konnte leicht vermutet werden, daß die großen Sechsecke haw, abgestumpften Dreiseke, die das mikroskopische Bild einer hoohgereiften Emulsion seigt, kristallinische Struktur haben, doch war man über die Natur der kleinen Körner, bei denen selbst bei stirkeiter Vergrößerung keine regnhaßigen Umrisse zu erkamen sind, völlig im unklaren. Bustage und Schauer, Lüppe-Chauer, Shuppard und Minn, Krohn u. s. stellten bereits von 1910 die kristallinische Struktur der Bromeilberkörner fest.



8. Röntgenegraphische Ergebnisse. Völlige Sicherheit ergab jedoch erst die Röntgenspektronkopie. 1921 stellte R. B. Winser (I) fest, daß alle, auch die kleinsten Teilehen einer Eunisien, im regulären System kristallisierten Bromeilber darstellen.

Die beobschteten Linienintensitäten des Röntgenspektrogramms nach LAUM beim Chlorsilber entsprechen denen einer NaCl-Struktur (einem einfachen Kubus). Für die Kantenlänge des Blementarkubus, der 4 AgCl enthält, fand Willery

a == 5,56 ÅB. Spatters Worte and 5,58 ÅM. und 5,540 ÅB.

Beim Bromail ber deuten die Linienintensitäten ehenfalls auf das kubische reguläre System. Die Kantenlänge des Hiementarkubus wurde zu a=5.78 ÅH, und 5.768 ÅH, genessen. Ein Modell dieses Gitters (wie auch des Chlorailben) stellt Abb. 17 der. An Stelle der suhwarzen und weißen Kugeln sind Silberionen und Bromionen zu denken.

Komplisierter als das AgCl- und AgBr-Gitter ist das Jods ilber-Gitter. Das Jodaliber hat nimitch bei 146° C einen Umwandhugspunkt, wo es von der hexagonalen Kristallicam in die roguläre übergeht. Man findet Kristalle mit einfacher Breakung in der Richtung einer Hauptaches. Entsprechend ihrer Hischenentwicklung sind sie isomorph mit dem hexagonalen Zinkis (ZnO). Historit stimmen die Ergebnisse von Ammont (1) überein, der sus seinen LAUS-Diagrammen für des Jodellber die hexagonale Kristellform fand, Andererselfs ergaben die Rünigendiagramme von Wilser (1), die mit Jodnilber-Kristellpulver aufgenommen wurden, die kubische Form für das Jodailbergitter, wahmeheinlich vom Typus des ZnS oder des Diamanton. Dieser Bofund wird von Davez (I) und Wenkows (I) bestätigt. Witness konnto dann weiter seine Beobachtungen noch vurvollkommen, indem er das kubische Glitter von der Struktur des Dismanten unterhalb von 146° O für Jodsilber sieher feststellte. Fillungen von Jodeliber bei gewöhnlicher Temperatur müssen nach den Laux-Diegrammen aus einem Gemisch der beiden Kristallformen bestehen. Die hexagunale Form überwiege dahei. Bei der Fällung in Gelatine besteht die Möglichkeit, das das Jodailber erst in seiner instabilen hexagonalen Form smills und langum beim Koohen vaw, in seine stabile, kultische Kristellform tibergaht. Die Kantenlänge des elementaren Hernedom ist 4,503 ÅE. Das kristallographische Achsenverhältzie s: e wurde von Wilang zu 1:1,083 ± 0,008 galunden, withrend die Theorie 1:1,6399 ergibt.

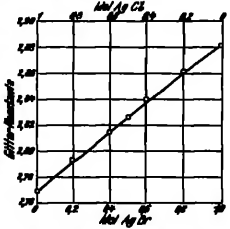
9. Mischkristelle. Von besonderer Bedeutung für die Photographie sinci die Machkristalle, de ja die technischen hochempfindlichen Platten stets Jodstiber

enthalten. Dispositivechichten bestehen häufig aus Chlor-Bromaliber.

Für dieses seigte bereite Küssen (1), daß bei gemeinenner Ansfällung von AgBr und AgCi beide homogene Mischkristelle, in denen AgCi und AgBr in allem Verhältinissen vorkommen, bilden. Die Gitterkonstante ändert sich dabei proportional mit der Konsentration der einselnen Komponenten (Abb. 18).

Jodeliber und Bromeliber bilden nach Turen homogene Machungen bis zu 30 Mol. % Jodelber. Die meisten solcher Mischungen seigen das Vochandensein von swei Kristellgittern: dem einfachen kubischen, für Bromailber charakteristi-

schen und dem hexagonalen Typ des Jodellbars. Des kubische Gitter hat hierhei eine dem reinen Bromellbergitter gegenüber etwas größere, das hexagonale eine dem Jodelhergitter gegenüber etwas verringerte Gitterkonstante. Die Umwandhing in hazagonales oder regulares Jodsilber mit Diemanisjeuktur eefolgi bei ca. 69% Jodelber. In photographischen Emulsionen sind normaleravise nicht mehr als 5% Jodeliber verhanden. Diemes Jodailber ist jedoch nicht suf alle Körner gielchmäßig vertellt, sondern die großen Körner enthalten relativ zu den kleinen mehr Jodeliber, Von Wilder wurde such festgestellt, daß die Ag-S-Keime, die sich bei der Reifung an den Körnern bilden, in das AgBr-Gitter eindringen.



SHEPPARD und TRIVELLE haben at Agul Agile (Orin darauf hingewiesen, daß durch Beein-

finning der Gittermergie das Jodelber für die Brom-Jodelber-Kristellbildung wie ein Kristelliestionekstelyseter wirken kännte. In reinen Bromeilberomulsionen erhält man hekamutiich nur sehr sohwer Halogensilberkristalle von einer Größe, wie sie in Jod-Brumellberemulaienen mit Leichtigkeit herzustellen sind.

10. Kristallformen. Die außeren Formen der in den Hamildonen beobschieten Halogeoullberkrieisielle gind mitr vermhieden. Allerdings künnen noch viel mehr Variationen in dieser Besiehung aus ammoniakslischen Bromsilberlösungen erhalten werden.

In den Emulsionen lassen sich die Kornarten bestiglich ihrer Außeren Ge-

stalt in drei Hauptkleuten einteilen:

1. Kristalle, die ziemlich gielchmäßig in 3 Dimensionen gewachen sind. (Im Mikrophotogramm erscheinen diese Körner dunkel, daher die Beszichnung "dunkie Kärner".)

Kristalle, die versugsweise nach der sweiten Dimension gewachsen sind;

Tafah.

 Kristalle, die hauptstehlich in einer Richtung gewachen sind: Nadeln. Alle beobachtsten Formen sind Variationen des Okinedens, Sie lassen sieh similion aus der Okiasderform ableiten. Seurrand und Tervatzz wandten auf das Kristallwachetum die Cuntmohe Vorstellung an. Nach Cunts wird das und

Kristallyschetum nach den verschiedenen Richtungen durch Oberlätchenkräfte bedingt, die für ungleichwertige Flächen des Kristalla verschieden sind. Die Oberfischenkräfte können proportional den Kapillaritätskuustanten awischen Kristell und Mutterlange geseint werden. Von diesem Standpunkt aus kommen die einzelnen Kristallformen des Bromsilhers folgendormation sustando:

Ans der Grundform des Oktaodors (Abb. 10), das im Gordehtsfold des Mikreskops els Bechneck cercheint, entwickelt sich ein tafelförmiger Kristell, went

z.B. die Kapillaritätzkonstanten

K<sub>1</sub> der FMehe AED K<sub>2</sub> der FMehe HUF K, der PHobe AUD, viel kleiner sind als

L der Micho ODF,

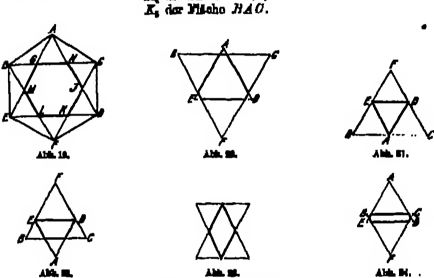


Abb. 19-64. Brossiller bridgiberen.

Rine gloichesitig regulare Sechmokts (a) ontstolet, womn  $K_1 = K_1$ ;  $K_1 = K_2$ ;  $X_0 = X_0 = X_7 = X_8$  and  $X_1 < X_8$ . Die Talein sind um so dünner, je größer das Verhältnis  $\frac{K_0}{K_1}$  ist. Für olno Versuchsemulsken wurde als Mittelwert  $\frac{K_0}{K_1} = 14$ gertunden.

Die andere, sehr häufig in Empleionen zu beebachtende Kristalikern des abwechenind ungleichesttigen, acnes aber regulären Sechaeoles (Albis 20) wird offenber gebildet, wom:

For  $K_i > 2K_i$  explict sich die häufig beobachtote dreieckige Tafel (Abb. 21), Anch die Bildung von tespestiemigen Tafoln (Abb. 22) läßt sich nach dem gagebenen Prinsip erkitren, wenn:

$$K_1 = K_1, K_1 = K_2 = K_7 = K_2, K_4 = K_4, K_5 = K_4$$

Thereo lassen sich seltener bechachtete Formen von Rhomben (Abb. 23)

Mohi so häufig wie tefelförmigs Kristelle, doch durchaus nicht selten treten in Emulsionen nadelförmige Kristalle auf. Eine solche Nadel bildet sich, wonn die freie Energie der Basis des Kristalis größer ist als die der Prismodikehen, so daß der Kristall am schnelleten in der Richtung der Basis wäches. Aus der oktaedrischen Grundform entsteht eine Nadel, wenn swei aneinendergrenzende Seitenflächen schneller wachsen als die anderen Seitenflächen. Die Bedingungen bleefür sind s. B.

 $X_1 = X_4$ ;  $X_4 = X_4 = X_6 = X_7$ ;  $X_5 = X_6$ ;  $X_6 < X_6$  (Abb. 34).

Aus ammoniakalischen Bromellberlösungen lassen sich tatalförmige Zwil-

lingskristalle süchten, wie sie Abb, 26 migt.

11. Richtung der Kristelle in der Schicht. Da die Mehrschl der Körner einer Empleion aus Tafeln besieht — denn die obenerwähnten "dunklen Körner" findet man selten —, so werden vorsussichtlich die Körner in den photographischen Schichten gerichtet sein. Durch Anwendung der Wahrscheinlichkuitsgesetze auf diesen Fall errechnete suerzi Sirzungerzur (?), daß in einer gewühn-

Hohen, technischen Plattenschicht 90.5% aller flachen Kärner in Winkaln swimben 0-45° und die übrieren 9,5 % in Winkaln swiechen 45-90° maten die Oberfische der Schicht geneigt sind.

In neuester Zeit ist durch rünigenographischphotometrische Untermohungen nach H. Muyen (1) dese Fascatruktur des Bromalibers in photographischen Schichten nachgewiesen worden,

Fullen Bönigenstrahlen auf einen Kristall, so wirken die Gliterebenen als Bellezionsebenen haw. als Interferencebenen. Auf einer hinter dem Kristall befindlichen photographischen Schicht erhält man daher die bekannten Schwärzungsmunkte des Laus-Diagramms. Verwendet man statt des einzelnen Kri-









stalls Kristallpulver, so erscheinen statt der einzelnen Maxima susammenhängende Binge (Methode von Dusyn und Schuman), da jetzt die Reflexionsglitterebenen im Gegenesis som einselnen Kristall unter allen möglichen Winkeln sostnander liegen. Ein Mittelding ergibt sich, wenn die Böntgenstrahlen auf ein Kristallgemisch fallen, in dem die z. B. testelffemig ausgebildeten Kristalle bestiglich ibrer Ebenen weitgehend parallol sneinander angeordnet sind. In diesem Fallo werden auf dem Bönigendiagramm Schwirzungerings mit Belieutonemexima eracheinen. Dies ist in der Tat bei Streifendiagrammen von photographischen Schichten der Fall, d. h. es ergibt sich eine Faserstruktur der Schichten (s. Abb. 26s u. b). Die Schwitzsungs- baw. Intensitätsverteilung längs der einseinen Ringe stellt ein Maß für die Verteilung der reflektierenden Netsebenen der Kristelle auf die verschiedenen Neigungen gegen die Unterlage dar. Aus der Lage der Maxima der Faserdiagramme kann die Richtung der reflektierenden Netsebenen gegen die Unterlage, d. h. die Orientierung der Einselkrietällehen gegen die Unterlage, ermittelt werden.

Ams den Abb. Ma u. b ist direkt zu ersehen — die gemauere, sahlenmäßige Auswerkung bestätigt dies -, das vornehmlich die Oktsedezflächen (1, 1, 1,-Ebenen) der Kristelle parallel sur Schichtstäche liegen, denn nur in Ring 3 ist ein Maximum in der durch die Fassenches und den Röntgenstrahl bestimmten Nullmeridienebene (vgl. die Pfelbichbung an den Abb. 26a n. b) su sehen. ---

Die Untermehungen wurden an os. 160 übereinandergelegerten, von ihrer Unicologe loggelästen Schichten von Hauss-Ultrasspillplatten vorgenommen (Diaka des Schichtenpaketes ca. 1 mm, Fläche 3 × 5 qmm).

Ubrigans ergaben auch auf einer festen Unterlage eingebrecknete (hijktineschichten ein ausgesprochenes Faserdiagramm.

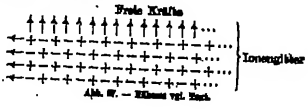
19. Ionenadauration am Korn. Aus der
Erkenntnis, daß die
Beanndiberkirner in
der Emulsien kristallinisches Gefüge haben,
also Ionengitter darstellen, lassen sich einige Folgerungen ziehen.

In duan Kristall. pitter fiben die Ionen nach allen Richtungen dos Raumes olektrustatische Kraftwirkungou and. An eler froien Obceditalio office Kriatalia milason (labor fi) don Raum, der an den Kristell augroust, freie, unalgoratitiete Kraft. komponentur, "Tell-valensen" der Oberfis. ahonionon horamer. gon. Abul nan in dom angrenservion Raum trelo Immon cinar Hackbrolyblomung, so worden dio negativon Unorfilohonionen des Kristell. glitors -- boim AgHr-Kristall also die Oberflichen-lir-Ionen (vgl. dio schomatische l'arsiciliung Abb, 27) suf die poditiven Iouen der Blaktrolytlamon und die positiven (Ag.) Obseritationienen des Githurs and die negativon Ionen der Mektrolyticsung eine An-

Mile.

Alth. M.C. is. D. Straitensbeggeness von photographischen meinischen mit bleschiene (20 m.L., 20 kV, Straitensbeg) mit dempen Fine (Abstehn mit bleschiene (20 m.L., 20 kV, Straitensperie in besten Film 1. Resignationally, and a besten print 1. Resignationally, and a besten print 1. Resignationally, and a besten market by verification for C. & Simon, Withdrawski, and Day 1 (2. & Si

sichungskeuft austhen. Die Ionen der Bicktrolytiösung werden also an der Oberfläche des Krisinile "adsorbiert" werden.



Die Bedeutung solcher Adsorptionseffekte für die photographischen Rigenschaften der Bromellberkfener wurde u. a. in Nr. 5, S. 14 u. S. 17 besprooben. Je nachdem das Bromsilberkorn Bromionen oder Silberionen adsorbiert hat, verhält es sich photographisch sehr verschieden. Durch adauchierte Bromionen dürfte die <u>Entwickelberkeit des Korns stark herab-</u> geseist werden (vgl. Kap. Belfung) und sowohl durch Br- als such durch Ag-Ionen wird infolge Ionendeformation die spektrale Absorption des Halogensilbers stark verandert (vgl. B, a, Nr. 88, S. 90 ff.).

Wie A. LOTTERMOURS (1) und ROTHE speret geseigt heben, werden bei Fällung von Bromeilber im Bilberionentberschuß positiv goladene und bei Fallung im Halogenüberschuß negativ geladene Sole erhalten. Im ersten Falle werden also Ag-Ionen, im sweiten Fall Br-Ionen von den Kolloidteilchen adsorbiert. Auf diese Adscrption von Ionen, die den Kolloidtellohen eine gleichnamige Ledning erielli, ist, wie euch in Nr. 5, S. 17 dargelegt wurde, die Existenzmöglichkeit eines Bals überhaupt begründst.

Geneuere Untersuchungen über die Beseisungsdichte der Oberfläche von Ag Br-Kolloidielichen durch adsorbierie Bilberionen sind you FAIARS (4) und FRARESS-BURGER SOWIS VON FAIARS (5) U. V. BROKE-

BARK durchestihrs worden.

He wurden vier verschiedene Sole von AgBr verwendet, Alle diese Bole enthialten sunächst einen Überschuß von KBr in der umgebenden Läsung. Sie enthielten alle die gielohe Menge AgBr und unierschieden sich nur dadurch, daß ihre Herstelling in verschiedener Verdünnung erfolgie. Hierdurch wird mit stelgunder Verdünnung ein steigender Dispersitätsgrad cerelchi. Die Bole wurden dann solmell and ain professes Volumen verdünni, um erstens swecks Zählung der Tellohen im Ultramikroskop nach H. Stramartin and B. Zenzamow wedge Tullchen je Kubikaanidmeter zu haben, und sweitens um möglichet Kosgulation während der Zählung zu vermelden. Der Zählesum der Krivette des Ultramikroakops war 26 · 10<sup>-4</sup> com. Die Gemmischl

Newtone de Seis auf Vol. V. Mitelere Zahl e der Tulleben im Zahlreum Genomiahl & der Tulleben im V. Miteleres Vol. anner Tullebene. Mittleres Vol. anner Tullebene. Mittleres Operfilebe eines Tullebene.  Genomiahl der Tulleben.	bei Amelme von Kugelform pro Millimal prolledsden AgBr	2. 10° com 10.±1.5 7,69.10° com 6,1.10°-10° 6,1.10° 6,	20 com n.02 X.2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2.	10 10 cm 10 10 cm 17,6 ± 2,4 10,6 10,4 10,6 10,4 1,36 10 -16 cm 1,36 10 -16 cm	19 10° com 40 kg
Ose Transfer Hexaeder		1.77 · 10 oan	26.10 oen	151.10 cm	N. JAK

The state of the s

Z der Tellehen des Sols in V com ergibt sich dann aus der Zahl s (ca. 10 im Mittel) in  $96\cdot 10^{-9}$  com su

 $Z = \frac{3 \cdot 7}{20 \cdot 10^{-3}}.$ 

De weiter such die Gesamtmasse der AgBr-Tellahen bekannt ist, 188t skeit die Oberfische der Tellahen ermitteln. Be müssen zu diesem Zwock jedari bestimmte Annahmen über die Gestalt der Tellahen gemacht wurden. Von P. Sommung ist für eine große Ansahl von Selen rüntgenographisch kristallinische Struktur für die Primärtellahen nachgewiesen wurden, wie dem ja überhaupt nur auf dieser Grundlage eines Iomengitiere (vgl. oben) sich eine Alsorption erklären 188t. Über die Gestaltung der Oberfische der Primärtellehen ist jedoch hierdurch nichts ausgesegt. Fazans und Fazansmungen halen daher Kugel-, Okineder- und Würfelform in Betracht gesogen. In Tabelle 14 sind die so erhaltenen Ergehnisse für die Gesamtoberfische der Tulelau der einselnen Sele mitgeteilt.

Die Bestimmung der Menge der adsorbierten Silbedonen gembah bei einer bestimmten Ag-Ionenkonsentration, und zwar bei der sich aus dem läblichkaitsprodukt des Affberchromats ergebenden von 1,8 · 10-5 Mol je Litter. Für dissen Fall brancht nambich nur unter Zumtz von Kaltunchromet zu den olem erwähnten Solen AgNO-Läsung his zur beginnenden Rottlichung durch aufallendes Ag\_OrO, sogetigt werden, um die antsprechenden Versuchabedingungen hermstellen, d. h. es brancht nur eine Titration nach der Methode von Messa ausgeführt zu werden. Durch das Himsugeben der Mittentitratikung über den Aquivalenspunks himsus wird das Sol umgaladen. Um oine Kongulation beim isoslektrischen Punkt zu verhindern, muß die Silbernitzstätzung bei Annihorung an diesen Punkt möglichet schnell augefügt wurden. Der Mahrverbrauch an Silbernitrationne, als der KBr-Menge eigenthich enterpricht — aus der analytheden Chemie ist dieser zu große Bilbernitzesverbranch bei der Monnachen Metiszie bekannt - ergibt die Menge des adsorbierten Silbers. Bromkaliumlösung und Silbernitrailöning mitmen natürlich vorher exakt aufebander gestellt wirden. Die Bilbernitrationing wird suntchat elektrolytisch geriellt und dazunf mit Hille der Methode von GAY-LUSSIAG der Gehalt der KRr-Lösung ermittelt. (IN: Methods von Gax-Lussao arboitet mit K.CrO, in saurer Lünng. Hier worken offenbar siets der Ag Ionen H-Ionen adsorbiert, so daß ein Mehrverhrauch von Silberideung am Aquivaleuspunkt verhindert wird.) Die Mongo der adsorbierten Ag-Ionen je Millimol AgBr ergibt sich su:

$$C = A \cdot \frac{0.1 \text{ Millimol Ag+}}{1.5 \text{ Millimol AgBr}}$$

wenn A der Mohrverbrauch an Bilburniteas ist.

Tabelle 15 (vgl. Text).

Boyantheoni	Resessination (norm.)	Makeyerbanek 1/10 Ageo.	Address (O)
IN IN IN	1/m 1/m 1/m	0,03 0,07 ± 0,03 0,15 ± 0,03 0,23 ± 0,03	0,0018 0,0088 0,0060 0,0088

Man eericht, daß mit wachsender Oberfläche der Telichen im Sol (von I nach IV, vgl. Tabelle 15) die Menge der adsorbierten Ag-Lonen wächst.

THE LEWIS ...

. . . . .

Die Beschungsdichte wird nach Fazans und Francensungen definiert als:

$$D = \frac{\text{Zahl der adsorbierten Ag-Ionon}}{\text{Zahl der Brondonsu der Oberfläche}} = \frac{O \cdot L}{1000 \cdot O \cdot B}$$

wenn C die Millimol adsorbierte Ag-Ionen je Millimol AgBr,

 $L = 6.06 \cdot 10^{-6}$ .

O die Oberfische in Quadrataentimeter je Millimol kolloidales AgBr,

B die absolute Zehl der Bromionen je Quadratesnitmeter Bromeilberoberfläche ist,

Nach Wilser ergeben sich für B folgende Worte:

Iftr die (1,0,0)-Netzebene (Würfelffliche):

 $B_{(1,0,0)} = 6.99 \cdot 10^{14}$  Br-Ionen je gam AgBr.

Für die B(1,1,1)-Khene (Okinederfläche):

 $B_{0.11.03} = 8.46 \cdot 10^{14}$  Br-Ionen je gem AgBr.

Aus den Werten der Tabelle 14 für die Oberflächen der Primärtellehen im Sol, aus den Werten der Tabelle 15 für die adsorbierten Ag-Ionen und aus den Werten für B ergibt sich für die Besetzungsdiehte der Ag-Br-Teilohen folgende Tabelle 16:

Tabelle 16.

But Annahma	Set I	fet II	<b>₩</b> 111	Bal IV
Von Kugalform der Tellehen	(1/10)	1/2	1/a,7	1/a,1
Von Oktaederform der Tellehen	(1/0)		1/a,a	1/a,a
Von Hausselerform der Tellehen	(1/14)		1/a,a	1/a,a

Die stark schwankenden Werte für Sol I werden durch Fahlerquellen hervorgerufen. Vor allem tritt beim Sol I Kongulation in sichtbarer Weite auf. Weiterhin fallen gerade für Sol I die Fehler bei der Bestimmung der adsorbierten Ag-Mange besonders stark ins Gewicht.

Im ührigen ergibt sich, daß bei der Adsorption von Silberienen durch Bromsilber im Gleichgewicht mit einer Lösung von 1,8·10<sup>-3</sup> Mol je Liter Silberionen etwa jedes vierte bis sehnte Bromton der Oberfische ein Silberien trägt. Es ist ansunehmen, daß bei wachsender Konsentration der Ag-Ionen in der Lösung die Besetsungsdichte gegen einen Grenswert konvergiert, bei dem ein Silberien von je einem Bromton der Oberfische angelagert wird.

Diese Brwarkung wird gestütst durch Adsorptionsversuche von LOTTERmount (I) und Rotten an Jodeffbersolen, und sie wird zum Teil bestätigt durch neuere (bisher nicht veröffentlichte) Versuche von Ecoung (IS) und Normaux an Bromeilberkolleidteilchen; diese ergaben, daß Teilahen von 10° Bromeilbermolektilen, bei zehnfachen Überschuß von Brom- oder Silberionen gefällt, eine elektrostetische Ladung bestissen, als ob sie 3·10° Brom- haw. Silberionen adsorbiert hätten. Dies entspricht einer einmaligen Oberflächenbedeckung der kolleiden AgBr-Teilehen.

Die Adsorption von Ionen an Emulaiona-Bromeliberhörnern zu bestimmen, ist bisher nicht gelungen. Doch ist von Essense (16, 66) und Normack auf Grund verschiedener Beobschtungen eine Überlegung ausgeführt worden, die einem Schluß auf die Menge adsorbierter Br-Ionen an Bromeliberkörnern in Emulaionen zuläßt:

De alle technischen Negativemulsionen bei einem Überschuß von Bromionen hergestellt werden, ist ansunehmen, daß die Bromelberkürner normaler Negativemulsionen Br-Ionen adsorbiert haben. Fügt man zu einer solchen Emulsion Silbernitrat, so existiert eine bestimmte untere Gronse, unterhalb welcher der Zusatz wirkungslos ist. Das Silbernitrat wird also offenbar von den adsorbierten Bromionen zu AgBr umgesetzt. Wird jedoch die Grenze überschritten, so schleiert die Emulsion. Beingt man, wie nahellegt, die Gronzmenge des Silberionensustate in Bestehung zu den adsorbierten Br-Ionen, und macht man weiter die Annahme, daß das Bromsilber ohne Belichtung entwickslbar wird (schleiert), schald die von den Bromsilberkürnern adsorbierten Br-Ionen eben beseitigt sind, so ergibt sich, daß die Bromionen in 6—7facher Schleht auf der Oberfläche eines Konnes lagern. Wahrscheinlich wird ein beträchtlicher Teil der Bromionen, die im vorstehenden als adsorbiert angenommen worden sind, von der Gelatine festgahalten. Bis ist jedoch hisher nicht möglich gewesen, hierüber genauere Angaben zu machen.

## e) Das Auflösungsvermögen der photographischen Schichten. (Der Reflexions- und Diffusionalichthof.)

Alle photographischen Emulsionsschichten stellen optisch inhomogene, trübe Systems dar. Das Licht geht durch sie nicht geradlinig hindurch, sondern wird in ihnen samireut. Diese Streuung wird in der Schicht hervorgerufen sum Teil durch Reflexion en den Hächen der Bromeilberkörner, sum Teil durch Beugung an den Kantan der Körner und schließlich durch Brechung beim Durchgung durch die Brumsilberkörner.

In der Praxis macht sich die Streuung dadurch bemerkbar, daß s. B. eine scharfe Kante nicht durch eine absolut scharfe Abgrenzungslinie zwischen Hell und Dunkel, sondern durch eine mahr oder weniger verwaschene Linie wiedergegeben wird. Die verwaschene Übergangssone Hell-Dunkel wird Lichthof genaunt. Er besteht z. T. aus dem Diffusionelichthof und z. T. aus dem Reflexionelichthof. Der D-Lichthof entsteht durch Diffusion des Lichtes in der Schicht.

Der Beflexionstichthof extsteht durch Beflexion des Lichtos, walches die Schicht durchsetzt hat und von der Schicht nicht absorbiert wurde, an den Schichttetiger, bei Flatten also durch Reflexion an der Glasplatte, bei Filmen durch Reflexion an der Filmuntwiege. Beide Lichthöfe überlagern sich im all-

gemeinen in der Praxie.

Der Vollständigkeit halber sei noch der "atmosphärische" und der "fokale" Lichthof erwähnt. Der atmosphärische Lichthof entsteht durch Zerzäreuung des Lichtes in der Atmosphäre, s.B. durch Nebel, Staub usw., und der fokale Lichthof hat seine Urssche in der Unschärfe der Aufnahme. Die Quellen dieser Lichthofe liegen außerhalb der Aufnahmeschichten. Be wird daher hier nicht näher auf den atmosphärischen und fokalen Lichthof eingegangen.

Die mehr oder weniger unscharfe Wiedergabe einer Kante bzw. Linie durch den Lichthof hat zur Hulge, daß zwei nahe beieinander gelegene Linien nur bis zu einem gewissen Abstande als zwei getrennte Linien von der Schicht wiedergegeben oder "aufgelöst" werden können. Unterschreitet der Abstand eine

gowiese Granse, so werden beide Linian incinender verlaufen.

Das Auflösungsvermögen einer Schicht ist häufig in der Praxis der Photographie von geößter Wichtigkeit (Astrophotographie, Spekkralphotographie, Autotypie, Tonfilm). Es erisubt leicht eine sahlenmäßige Bestimmung der Lichthofbildung und ist das eigentliche Kritarium in der Praxis für die Lichthofbildung einer Schicht.

## a) Der Reflexionslichthof (R-Lichthof).

Die Urssche des Refincionslichthofes wurde bereits 1890 von Count (I) und v. Gothard (I) festgastellt. Beide Furscher erkaunten, daß das nicht von der Emulsionsschicht absorbierte und an dem Schichtstäger reflektierte, wieder in die Schicht surückgesandte Licht den Reflexionslichthof herbeiführt. In einer späteren Arbeit gab Duncum (I) die Grundlagen zur Berechnung der Intensitätsverteilung im Beflexionslichthof.

13. Der Durchmesser des B-Lichthofes. Wird das Bild eines leuchtenden Punktes auf einer photographischen Emulsionsschicht mit einer sehr dielen Unterlage

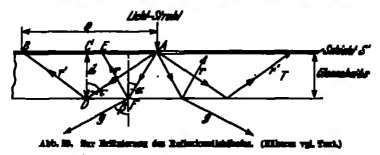
(Has usw.)—seles durch optischeProjektion oder durch Kontakthopie — abgehildet, so ergeben sich Verhältnime, wie sie Abb, 28 schematisch darstellt.

In Abb. 28 stellt der Nullpunkt auf der Ahndere den
Mittelpunkt des abgehildsten
kleinen Kreises K (Punktes)
dar. Die weiteren Shalenteile
entsprechen den Ahständen
nach rechts und links vom
Mittelpunkt der Abbildung.
Auf der Ordinate sind die
sugehörigen Sohwiczungen
haw, Dichten aufgetragen.



Abis, in. Antomorische Dergiellung der Teinmöldisserindung der in der Antoisk von einem legebisselen Ryck II stegebisselen genieren Liebien.

Es ergibt sich also erstens in der ummittelbaren Umgebung des abgebüldsten Punktes ein Lichthof und sweitens in einiger Buiderung ein nach innen acharf begrenzter sweiter Lichthof. Der erstigenannte Lichthof ist der Diffusionaliehthof, der sweite der Beflexionaliehthof. Der innere Durchmesser des R-Lichthofes



sei q, der Durchmesser des D-Lichthofus sei r. — Die Verhältnisse, wie sie Abb. 28 schematisch wiedergibt, gelten wohlgemerkt für sehr dieke Schichtstäger (z. B. einige Zentimeter dieke Glasplatien). Im Normalfall (1—1,6 mm Glasplatien, Film) werden B-Lichthof und D-Lichthof instnander übersehen.

Eine schematische Heläuterung der Entstehung des R-Lichthofes gibt

In Abb, 29 sei S die photographische Schicht und T der Schichtstager (Clas, Film). A sei die Bildstelle, die gleich einem selbstleuchtenden Körper einen Teil des empfangenen Lichtes diffus nach allen Seiten hin aussendet. Das von der Bildstelle in die Schicht entsandte Licht wird zum Teil von der Schicht absorbiert. Das nichtsburbierte Licht gelangt in den Schichtstager

und wird sum Teil durchgelassen (Strahlen g) und sum Teil an der Gronsschicht Schichtbriger (Ches, Film) -Luft partiell (Strahlen r) oder auch total refiektiort

(Strahlen ?).

Die Intensität der Reflexion ist abhängig vom Binfallswinkel der Strahlen. Ist der Einfallswinkel 0, d. h. fällt der Strahl senkrecht auf die Grenzfläche, so ist der reflektiorte Anteil des Strahles sehr guring, der durchgelausene, gebrochene sehr groß. Mit größer werdendem Binfallswinkel wächst der Anteil der Reflexion sunächst lengsam, dann jedoch, in der Nähe des Winkels der Totalreflexion (v), sehr seimell, bis beim Erreichen von v der Strahl in seiner ganzen Intensität reflektiort wird. Des Binsetsen der Totalreflektion orgibt die seharfe, innere Grenze des B-Lichthofes und bestimmt den Wert von g (vgl. Abb. 28).

Die Berechnung von e gestaltet sich folgendermaßen: Der Winkel der

Totalreflexion ist gegeben durch:

wobel siden Brechungsexponenten von Schichtiniger gegen Luft bedeutst. Ans Abb, 29 ist weiter exciohtlich, daß

 $\log \tau = \frac{A \cdot C}{C}$  (d and die Dioke des Schichtsträgers) und

Also let

Do welter

$$\log s = \frac{\sin s}{\sqrt{1-\sin^2 s}} = \frac{\frac{1}{n}}{\sqrt{1-\frac{1}{n^2}}},$$

ergibé sioh ittr o

$$\varrho = 2 d \frac{1}{\sqrt{n^2 - 1}}. \tag{1}$$

Mit Hills dieser Formel 1884 sich der innere Durchmesser des B-Lichthofes leicht auswerken. Für Glasplatten kann n=1,64 geseint werden, so daß

$$\rho = 1,7 \cdot d$$
.

Die Dieke der Giesplatten beträgt bei den verschiedenen Fabrikaton es. 1,5 mm. Im allgemeinen dürkte also die innere Grenso des R-Lichthofes vom Mittelpunkt des Bildes es. 2,2 mm entiterni liegen.

14. Die Intenstitievertellung im B-Liehthol. Die Liehtwertellung im

R-Lighthof smilitelts Danceurs (1) folgendermaßen:

Der Bruchteil der refieldierten Intensität von einer auf eine Grenzfläche auffallenden Intensität ergibt sich mit Hilfe des Naumannschen Reflexionsgeseines zu:

$$J_{Z} = \frac{1}{3} \left( \frac{\sin^{2}(\alpha - \beta)}{\sin^{2}(\alpha + \beta)} + \frac{\log^{2}(\alpha - \beta)}{\log^{2}(\alpha + \beta)} \right), \tag{2}$$

worin a den jewiligen Einfallwinkal,  $\beta$  den Brechungswinkal bedeuten. Für die Schicht (s. B. im Punkt II in Abb. 20) ist die wirkname Intensität dem Quadrat des Lichtweges in der Schicht AF+FII umgekehrt proportional, ferner dem cos  $\alpha$  proportional. Weiter ist su berücksichtigen, daß das leuchtende

Bild A in praxi sine Fische daratellit. Diese Tatanche erfordert sine weitere Korrektion mit dem Faktor  $\cos a$ . Da

$$AF + FF = 2AF = \frac{2d}{\cos a}$$
 int,

ergibt sich also für die Intensität in einem Punkte X in der Entfernung s von A

$$J_{\alpha} = \frac{J_{R} \cdot \cos^{4} \alpha}{A^{3}}, \qquad (3)$$

Für d=1 and n=1.54 (Glas) (d. h.  $\frac{\sin \alpha}{\sin \beta} = \frac{1}{n} = \frac{1}{1.54}$ ) hat Dancson (1) diese Formel suggestet. Die folgenden Zahlen sind ein Aussug aus seiner Tabelle.

Tabelle 17. Intensitätaverteilung im B-Lichthof.

Abstract Your Involvedor Proces A		Reduction to Links I'm	Alutzod your jumbinda Paulit A	Machillerinkel	Redshillerine Lipida J <sub>H</sub>
0 0,35 0,03 1,40 1,56 1,68	0° 10° 25° 25° 38° 40° 40,5°	13,5 18,6 10,3 14,3 25,6 47,7 100,0{Tutal-	1,80 2,00 2,86 3,46 4,29 11,34	4.2° 4.5° 5.5° 6.0° 6.5° 8.0°	91,9 74,8 32,8 18,7 9,6 0,8

Wie erzichtlich, geben die Zahlen die Internitätsverteilung im B-Lichthof, wie sie im Prinzip in Abb. 28 dargestellt ist, wieder. Die Theorie kann also die experimentell gefundenen Brachelmungen völlig erklären. Versuche mit besonders dieken Glasplatten, keilförmigen Glasplatten, mit doppelibrechenden Schichtträgern usw. konnten die verstehend abgeleitsten Besiehungen (1) und (3) in vollem Umfange bestättigen.

Über die absoluten reflektierten Intensitäten in bezug auf die absolute Intensität das Bildpunktes A Heßen sich allgemein gültige Besiehungen nicht aufstellen. Dazu wäre eine genaue Kenntnis der Diffusions- und Absorptionsverhältnisse in der Schicht erforderlich. Wie die Ausführungen über den Diffusionalichthof (s. S. 50ff.) erkennen lamen, ist ein auslites Befassen dieser sehr verwiekelten Verhältnisse jedoch noch nicht gelungen.

Für die Prazis lamen sich aus den Besiehungen (1) und (8) folgende Sätze

erkennen:

1. Der innere Badius e des B-Lichthofes ist um so größer, je dicker der

Schichtsteiter ist (1).

2. Die Intensität des Lichthofes ist um so größer, je dünner der Schichtträger ist, und swar erfolgt die Zunahme ungskehrt proportional dem Quadrat der Dicke des Schichtztigers.

Für Glaspleiten ist daher der innere Badius (e) des R-Lichthofes swar größer als bei Filmen, jedoch ist die Intensität (Schwärzung) bei Filmen sehr viel größer. Bei genügend dieken Glaspleiten ist ein R-Lichthof kaum noch zu bemerken.

16. Vermeitung des B-Lichthofes. Das Auftreten des R-Lichthofes kann nach swei Methoden verhindert werden: Bestens kann man durch Hinterkheidung des Schichtstägers mit einer lichtsbarrhierenden Schicht eine Reflexion des von der Schicht durchgelassenen Lichtes vermeiden. Zweitens kann durch eine sbeerbierende Zwischenschicht, swischen Schicht und Träger, ein Eindringen der durchgelassenen Strahlung in den Schichtstäger und somit jede Bestenion verhindert werden.

Für die enste Metiode ist wichtig, daß die Hinterkleidung "aptischen" Kontekt mit dem Schichtstäger hat, daß also keine Luftschicht zwischen bebleit Schichten zurückbleibt. In der Praxis werden rote Farbetoffe oder auch Ruit mit einem Bindemittel angerührt, als Hinterguß auf die Schichtstäue auf.

getragen (Compre [7]).

Die sweite Methode wurde smarst von Samme angewandt. Dieser siellt-"Doppelschichtplatten" her, het denen auf die Glasplatte stmitchet eine erhi unempfindliche Randeigneschicht und dereuf die hochempfindliche Kanakhanachieht gegomen war. Bei dieser Anordnung wird swar nicht eine villige Ale sorption des von der ersten Schicht durchgelassenen Lichtes erreicht, jedenk kann das wenige reflektierte Licht in der unempfindlichen Schicht, in ille renach der Reflexion snerat galangs, und wo es praktisch völlig absorbiert wiel. keinen orheblichen B-Linhthaf mehr erseugen. Später sohlug Magnestuure (1) vor, rote baw, gelbe Farbstoffe als Zwiechenschichten zu verwenden. Die Helinisrigheit in der Ausführung dieses Gedankens liegt in der Auffindung von Farkstoffen, die erstens die photographischen Eigenschaften der Emulskapseihrie micht beeinflussen (Empfindlichkeit vermindern, Schleier bervoerufen), und die sich sweitens bei der Verarbeitung der Platten entfärben. Die nach diesem Princip (s. B. mit rosolsaurem Natrium, MnO<sub>2</sub>) hergestellten technischen Platten (Agfa-"Isolar"- und "Isorapid"-Platten; Passurs-Bramsiegel-Platton) entificies sich im saum Bixisrbad. Thre Lichthoffreiheit ist praktisch vollkummen.

Eine für die Praxis sehr geeignete Meßmethode des Lichthofes gelt ist

negerer Zeit Gormane (d).

## β) Der Diffusionslichthof und das Auflösungsvermögen photographischer Emulsionsschichten.

Die Umsche des Diffusionslichthofes, welcher das mahr oder weniger greife-Auflösungsvermögen einer photographischen Schicht bestimmt, ist, wie lerwitoben erwähnt, in der Tatmehe zu suchen, daß die photographischen Huuleinnesuhichten optisch trübe Median darstellen. Das in die Schichten eindringensteund nicht absorbierts Licht kann

1, an den Bromeilberkristellen reflaktiert,

2, an den Kanten der Bromellberkrietalle gebeugt,

3, durch die Bromeilberkristelle gebrochen werden,

Durch jeden dieser drei Umetände wird eine Zenstreuung des Lichtes in (hr. Schicht herbeigeführt. Der Grad der Zenstreuung bestimmt den D-Lichtlief bzw. des Auflösungsvermögen der Schicht.

Der Grad der Zenstreuung des Lichtes in der Schicht ist nun, wie leieht vonstellber, von einer großen Reihe einselner Faktoren abhängig, wodurch eine theoretische und auch allgemeingültige experimentelle Behandlung des Problems des Aufläuungsvermögens außerurdentlich schwiezig wird. Die einselnen Faktoren, von denen des Aufläuungsvermögen vornehmlich abhängt, sind:

- 1. die Komgröße der unentwickelten Entultion,
- 1. die Gradation der Emulsion,

3. die Entwicklungert,

4. die Exposition,

- 5. die Wellenlänge des einfallenden Lichtes, 6. der Kontrast des aufennehmenden Objektes,
- 7. die Schichtdicke,
- Gerbungserschehungen (Ross-Effekt).

Für die theoretische Behandlung der Grundlagen des Aufläsungsvermögens sind im wesentlichen drei Begriffe geschaffen wurden, die relativ leicht einer Messung angänglich sind und mit deren Hilfe versucht worden ist, allgemein gültige Zummmenhänge aufsufinden. Es sind dies die Begriffe:

1. das Sizeuvermögen oder auch die Trübung der Schichten,

2. der Trübungstektor (Radius baw. Anshreitung des D-Lichthofes),

8. der Schärfenfaktor (Intereitätevertellung im D-Lichthof).

Daneben hat die rein experimentelle Forschung die obengenamien Fakturen einzeln in ihrer Auswirkung auf das Auffenngevernögen untersucht

und umfangreiches Material gesammelt.

Die vom R-Lichthof getrennte Untermehung des D-Lichthofes ist sehr leicht, da sich mit den angegebenen Schutzmitteln wie Zwischenschieht und Hinterguß (vgl. Nr. 15, S. 50) der R-Lichthof völlig vermeiden bzw. ausschalten läßt. Bet allen folgenden Ausführungen über den D-Lichthof wird stillschweigend vorausgesetzt, daß der R-Lichthof ausgeschaltet ist.

Herverscheben ist schließlich noch, daß für das Auflöungsvernögen in erster Linie die Streuung der unentwickelten Schichten in Frage kommt, de ja der Aufbau des latenten Bildes bereits in weitem Umfange den Lichthof bestimmt. Das Streuvermögen der entwickelten Schichten (s. Nr. 30, S. 83) ist hier von untergeordneter Bedeutung.

### Theoretische Grundlagen des Auflösungsvernögens.

16. Die Streuung der Schichten. Die Streuung der Emulsionschichten in engem Zusammenhang mit ihrem Aufbau, photographischen Eigenschaften und Auflösungsvernögen ist zuerst von Muss ([I]; a. auch [I]) untersucht worden. Er photographierte mit Hilfe eines Spektroskopobjektives einen leuchtenden Spelt, vor dem sich ein Schwärzungskull befand. Durch diesen Keil variierte die Lichtintensität über die Länge des Speltes um den Faktor 60.

Infolge der Streuung der Schichten esschienen auf den Aufnahmsplatten nicht rechteckige Schwärzungskeile entsprechend dem Aufnahmsobjekt, sondern komstenartige Figuren mit mehr oder weniger breitem Kopf, je nach dem Streuvermögen der Schicht. Diese Verbreiterung, die also ein Maß für die Streuung hietet, wurde von Mass nicht durchgehend proportional der Korngröße der Schichten; wie man erwarten könnte, gefunden. Die Rethanfolge war vielmehr folgendermaßen;

Tabelle 18. Abhängigkeit der Streuung von der Hmulsionsart baw. Korngröße der Hmulsionen.

BERL WOINSTONE OF		
Ness(niconstri	Kongride gi	(Mexicon)
Chlor-Brom-Hamiston  Hochempfindliche Ramiston  Dispositiv-Ramiston  Banulsion mit weitgehend einheit-	0,8 m 1,5 4,0 m	galer stack saler stack stack
Hoher Korngröße Mittelempfindliche Processplatte Larrataur-Platte	1,5 µ 1,0—1,5 µ (ultramikro- akopisah)	miital stark unmerklish

Minns erklärt diese Resultate durch folgende Vorstellung über die Vorgünge bei der Zenstreuung des Lichtes in der Schicht: Die Streuung wird vornehmlich durch die Beffexion und die Beugung des eingestrahlten Lichtes bestimmt. Die Zenstreuung durch Beffexion ist im Übergewicht bei geobleitenigen Entsteinen; die Zenstreuung durch Beugung bei feinklienigen Entstellung.

Die Einerdnung der Emulaienen nach Tabelle 18 orgibt sich dann folgendermaßen:

Die grohkärnigen Emulsionen haben eine ausgesprochene Reflexionsatreumg und die feinkärnigen Emulsionen eine ausgesprochene Beugungsstreumg. Bei Emulsionen von mittlerer Korngröße gleichen sich beide Faktoren aus, so daß eine sahr gezinge Gesamtstreuung resultiert. Kornlose Platten schließlich, bei deuen die Korngröße in die Größenerdnung der Wellenlänge des Lichtes fällt,

seisen keine Streuung,

Tabella 19.

277

0,88

0,44

0,47

0.36

Resire.

Ю.

1

3

1

Ans diesen Anschauungen würde folgen, daß die Reflexionsstreuung unabhängig, die Beugungsstreuung jedoch abhängig von der Welleulänge des zarstreuten Lichtes ist. Es gelang Muss zu zeigen, daß sich tatsächlich die Streuung sensibilizierter feinkürniger Platten, die ja überwiegend Beugungsstreuung zeigen zeilen, mit abnehmender Wellenlänge des auffallenden Lichtes stark verringert, und daß die Streuung der Processemulaion nahezu unabhängig von der Wellenlänge des auffallenden Lichtes ist.

Weiterhin müßte die Reflexionsstreuung durch die ganse Schicht hindurch konstant sein, dagegen sollte die Beugungsstreuung an der Oberfläche der Schicht klein sein und mit dem Bindringen des Lichtes in die Schicht wachsen. Die

Beugungustreuung sollte also von der Schichtdicke abhängig sein,

Anch diese Folgerung wurde auf zwei Wegen bestätigt: Erstens wurde die Abbildung des Spaltes auf der Vorderseite einer Schicht und auf der Rückseite der Schicht (also nachdem des auffallende Licht des Spaltes die Schicht durchdrungen hatte) betrachtet bzw. photographiert. Das Bild des Spaltes war bei der Processplatte auf der Vorder- und Rückseite der Schicht gleichmäßig überstrahlt; bei der Chlor-Brom-Emulsion jedoch auf der Vorderseite wenig, auf der Rückseite stark. Zweitens ergeben physikalisch entwickelte (sohr feinkörnige) Albuminplatten eine sehr geringe Streuung, da die physikalische Entwicklung hauptsächlich eine Oberflächenentwicklung ist.

Mines hat diese Ergehnisse über die Streuung auch in Beziehung zu dem

Auflösungsvermögen der untersuchten Schichten gesetzt.

0,049

0,036

0.028

0,018

0.016

Durch Bestimmung des Auflörungsvermögens mit Hilfe von Strichrestern knunte eine gewisse Parallelität swischen Streuvermögen in dem oben dargestell-

ten Sinne und dem Auflösungsvermögen festgestellt werden. He wurden nebenstehende Raster photographiert (Tabelle 19):

Die einselnen Emulaionserten verhiolten

sich hierbei folgendermaßen:

1. Raster Rr. 1 wurde von allen Emulsionen aufgelöst. Abb. 30a: Processemulsion; Abb. 80b: Diapositivemulsion mit rotem Licht; Abb. 80c: Diapositivemulsion mit violettem Licht.

7 | 0,14 | 0,0078 12010.
2. Ranter Nr. 2 wird noch von der Procomemulation und der Dispositivemulation mit violettem Licht aufgelöst. Nr. 5
zicht mehr.

8. Raster Nr. 7 wird von der Dispositivemulsion mit rotem Licht noch aufgelöst. Mit Licht von 580—520  $\mu\mu$  wird noch Raster Nr. 6 und mit Licht von 520—470  $\mu\mu$  wird Raster Nr. 6 kaum noch aufgelöst.

And ganz andere Weise als Mass haben Rogans (6) and Anonemous in

nenerer Zeit des Streuvermögen unentwickelter Schichten gemeinen.

Das Prinzip der Messmethode beruht darauf, das Helligkeitsumterschiede an einem durch die atzeuende Schicht beirachteten Objekt ausgeglichen werden,

und zwar um so mehr, je stärker die Schicht streut. Näheres über diese Methode, insbesondere über die Definition der Streuung  $\sigma_i$  ist in Nr. 30,  $\beta$ . 84, mitgeteilt.

Roomer und Angunerenzo untersuchten die Streuung als Funktion der Bromelbermenge und Kornschl in der Schicht. Die Messungsergelmisse and in Tabelle 20 enthalten.

Tabelle 20. Abhängigkeit des Streuvermögens e von (unentwickelten) Hmulsionsschichten von Kornsahl und Bromeilbergehalt der Schieht.

(hast	Agle-"Speek.)« (hestospeintliche Piette).			Andry, Reproduktions (unempliediste photometeriste Phito).		
Ag (mg · quanting)	Koramid - gent	•	AR (meg · quest ·)	Korambi - gas-1		
0,025 0,050 0,100 0,200	1,1 · 107 2,8 · 107 4,4 · 107 8,8 · 107	0,09 0,10 0,15 0,26	0,028 0,113 0,226	4,5 · 10° 18,3 · 10° 36,4 · 10°	0,07 0,50 0,94	
Mittlewer K	oravlurolun <b>am</b> ar	on. 1,5 µ	Mittlerer K	omduruhza <b>ese</b>	ca. 0,5 A	

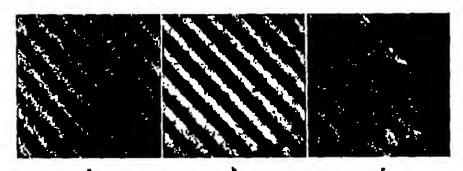


Abb. 40. Antideung eines Strückentum. g Programminion. b Dispositivenspielen. — Rotes Liebt. a Dispositivenspielen. — Verbettes Liebt.

Aus der Tabelle 20 ergibt sich:

1. Die optische Streuung von Emulaienmehichten wächst mit der Brom-

ellbermenge baw. Kormahl je Flächeneinheit.

2. Die optieche Streuung von Emulsionsschichten ist von der Emulsionssrt abhängig, und zwar derart, daß die Streuung bei gleicher Kornschl je Mitcheneinheit für die gröberkörnige Schicht größer als für die feinerkörnige ist.

Zu dem Anflösungsvormögen sind diese Resultate nicht in Beziehung geseint.

Eine mathematische Behandlung der Internitätsverteilung des gestreuten
Lichtes in der Schicht haben Sommuna (4) und Wilder (1, 188)<sup>1</sup> versucht und in
beschränktem Umfange, bei sehr vereinfachenden Annahmen, geben können.

17. Der Trübungsfakter und das Durchmessergeseis. Konnaung- und Boss-Bilekt. Die in diesem Absohnitt zu behandelnden Messungen und Beobschiungen erstrecken sich auf die Veränderungen des D-Lichthofdurchmessers in Abhängigkeit von der Exposition und anderen Faktoren.

Schon Schmanne (2) has bei Unterstehungen über das Durchmemerwachs-

tum von Sternscheibehen die grundlegende Reziehung gefunden:

$$\lg\frac{t_0}{t_1}=K\left(r_0-r_1\right),$$

 $<sup>^1</sup>$  Ther Streamsg and Trübung photographischer Schichten siehe auch F. C. Toy (F) and Mistrheiter.

worin  $t_0$  and  $t_1$  die Expositionsseiten,  $r_0$  und  $r_1$  die hierbei erhaltenen Behollsein $q_0$ . durchmesser und K einen Proportionalitätsfaktion darstollen.

Spater haben Mans (2) and Scenarum (3) das der oben angelührten Francel enterstehende Durchmentrgeste aufgestellt:

$$D = s + b \lg i. \tag{1}$$

Histin bedeuten D den Durchmenner des abgebildeten Scholbehous, a unsi 5 Konstanten und 6 die Belichtungsseit. Die Besichung (1) bewagt, daß der Kuwaha der Bilddurchmenner bei steigender Belichtungsseit deren Legarithungsproportional ist.

In neuerer Zeit hat unter möglichet genau definierten Verhältsnissen Wilder (1) Untersichungen über das Durchmonorgeseits angustellt. Wilderend Minn die Schelbehen bei seinen Versuchen mit Hilfe eines Objektivns mit der Platte abbildets und Sommens die kreieffemigen Felder eines Röhrenphotennelers bemiste, bedients sich Wilder der zeikten, merst von Goldbungsfehler ansuneinalten. Weiter arbeitete Wilder mit mencehremstischem Licht (Hg-Lampe mit Hiltern), während die übeigen Anteren weißes Licht verwandten.

Die erhaltenen Kurven: #1gt (Aberiere) — #D (Ordinate), nach (10nnname Träbungskurven genaumt, ergaben sich bei verschiedenen Lockulurchmensen und Wellenlängen des verwandten Lichten als gurade Linion. In Tabelle 21 sind die gefundenen Werte susammengestellt, wohrt die Gielehungen für // (lierenhardsebe Darstellung der Kurven mit Hilfe der Gielehung (1) (unter Anwendung der Methode der kielesten Quadrate betr. Fehlerbetrachtung) sind.

Tabele 21 (nech Wunt [7], 8. 174). Wiedergabe der Voränderungen des Durchmessers eines Scheibehens mit der Bolichbungssulf bei verschiedenen Wellenlängen durch die Besiehung Des 4-bigt.

(Variation der Belichlungsseiten 1:10<sup>4</sup>). Piette: Kaantunna I, orthochromatisch, Robbhoffrei.

1	Chickent, voice de primiere l'ellempheure vindentie.					
	A - 다 ==	II, - e,t mm	D <sub>1</sub> · 1,6 mm			
405/408 648 648 678/78	D = \$15.5 + 0.1 lg t D = \$15.3 + 11.0 lg t D = \$17.0 + 15.8 lg t D = \$18.6 + 17.1 lg t	D = 496 1 1 17 2 12 1	D=168,5 + 8,8 kg t D=178,8 + 11,1 kg t			

Die Stallheit der Durchmensekurven wächst also mit der Wellenlärige den Lichten. Sie ist für gleiche Wellenlängen umabhängig vom Bilddurchmenser (bis su sehr kleinen Bilddurchmensern von  $90~\mu$ ), wie die weitgehonde Konsteine den Faktors von ig t auch hel variiertem  $D_0$  erkennen 1885 (s. auch Gounnane [1,77]). Die Schwenkungen dieses Faktors können auf Versuchsfehler surfackgoführt werden.

Bei sehr kleinen Schwitzungen bzw. Belichtungen, die in der Mälte der Schwellenwerte der angewandten photographischen Aufnahmenschichten liegen, fand Gonnung (I, 83) des Durchmessergeseis (1) nicht mehr gültig. Die Durchmesserkunven seigen hier eine Anfangskrümmung, bevor sie in den linearen Anstieg übergeben. Abb. 31 gibt die von Gonnunge bei verschiedenen Emulsionen gehandenen Kurven wieder.

Am den Kurven der Abb. 31 folgi:

I. Bei kleinen Beliehtungen (swischen 1-10 Schwellenwerten) verhalten sich alle Emulsionesrien Shniich.

Bei h\u00e4heren Belichtungen (100 und mehr Schwellenwerten) verhalten zich die Emulsionsarten sehr verschieden, und swar ordnen sie zich im wesant-

lichen nach finer Komgröße, wohel die feinerkörnigen Emulsionen kleinere Lichthofdurchmester aufweisen.

Die Anfangskrimmung der Durchmesserkurven, die auch von Wilder (1, 176—177) bestätigt werden konnte, wird von diesem auf einen veränderten Intensitätischfall des gestreuten Lichts in unmittelbarer Nähe des Bildrandes gegenüber dem Intensitätischfall an entitumieren Stellen surückgeführt. Eine eindeutige Erklärung konnte hisher nicht gegeben werden.

Die Tangente der Trübungskurven haw. den Differentialquotienten

$$\delta = \frac{d\tau}{d \log t}$$
 (r ist der Radius des D-Lichthofes,  $t$  die Belichtungsseit) (2)

hat Goldmann (1, 82—83) mit Trübungsfaktor bewichnet. Für vergielchende Messungen wird der Trübungsfaktor siets im linear ansteigenden Tell der Trübungskurven (also etwa von einer Belichtung über 100 Schwellenwerten an) gemeinen. Goldmann nennt die

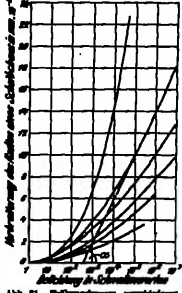


Abb. St., Trillungskurven vermigiskun Rendskuntrien. (Rash Gerrums, vyl Texa) s – Trillungskitte.

Verbreiterung eines Schalbehens bei einer Erhöhung der Belichtung von 100 auf 1000 Schwellenwerten "spesifischen Trübungsfaktor". Ans den Kurven der Abb. 31 ergeben sich die spesifischen Trübungsfaktoren der Tabelle 22:

Tabelle 23. Spesifische Trübungsfaktoren verschiedener Bmulsionen, (Vgl. Abb. 31.)

Jimistoner)	Specification Tribungalation at (10 <sup>-4</sup> mm) printers 109 and 1000 Selectionswise						
Literataus-Schicht Jams-Dispositiv Jams-Photomoshanische Huntsion Agia Hochempfindliche Huntsion Jams-Doppeleithicht-Flatto NPG-Bromefiberpapier	0 0,7 1,1 1,8 <b>4,</b> 5 4,0						

Weitere Messungen von Trübungsfaktoren hat in neuerer Zeit Wilder (1, 174) insbesondere bei Verwendung von monochromatischem Licht vorgenommen. Die Regebnisse sind in Tabelle 23 susammengestellt.

Tabello 18. Spezifische Trübungsfaktoren verschiedener Hmulsjonen in Abhängigkeit von 1.

	Specificular Tribungskister. — dp pro d'lei = 1,0						
Institute:	1 — E19 p.p	2 405 36: 490 p.p	1-455 pp	1 – 545 pp	1-575 1-575	2~400 月本	
Agfa Chromoisolar	10	14	16	80	25	_	
, Ulteraperial	[ 10	14	[ 18	28	. 30	t —	
Panohromaticah	_	] 10	14	23	80	ļ —	
KRAHRENER I. Ortho	l —		1 #	16	18	l =	
Kodak Infra-Red, Spes.		10.	13	24	95	40	

i:

Die Zahlen der Tahelle 23 lassen einen deutlichen Austleg der Trülnungsfaktoren vom Ultraviolett nach dem Bot hin erkennen.

Einige Zahlen, welche die Abhängigkeit des Bilddurchmosers von der Kulwicklungsseit kannssichnen, enthält die Tabelle 24 (Willer [/, 170]).

Tabella 24. Abhängigkeit des Bilddurchmessers von der Entwicklungsdauer. — Bodinal 1:10. — 18°C.

Salvinian	<b>D</b> (s)			
	D, - 1.6 mm	D, - 44		
86 Sek. 1 Min. 9 Min. 4 Min. 8 Min.	101 162 167 167	861 865 868 871 871		

Zwei Entwicklungsoffekte, welche für die Lage und Austehnung kleiner Scheibehen bei steigender Beliehtung bzw. bei wachsendem Lichthof von Bedeutung sind, entdeckten Kosmung einerzeits und Ross anderwechte.

Der Kontinenty (/)- Effekt ist eine Answirkung der entwicklungshommenden Reaktionsprodukte des Entwicklers (EBr. Oxydationsprodukte der Entwicklungssubstanz, s. H. Chinen unw., vgl. S. 207), wedurch sowohl Ausleis-

wgl. S. 207), wedurch sowell Austria.

nung als auch die Abstände der Zentren zweier eng keuschkarter kleher

Bilder (z. B. Bilder von Doppelsternen, Spektrallinien) beeinflußt werden.

Bei swei nahe beieinanderliegenden, stark belichteten Scholbeien, deren Lichthöfe sich berühren oder bei stärkerer Belichtung sogar überderken, werden die bei der Entwicklung entstehenden Reaktionsprodukte wohl nach den frolen Seiten der Schelben wegdiffundieren können, jedoch nicht auf den benachbarten Seiten. Hier werden sich die Reaktionsprodukte von den bedeen Scholbeisen her entgegendiffundieren und sich gewissermaßen stauen. Die Folge dieser Stauung entwicklungsverzögender Beaktionsprodukte ist eine verminderte Ausdehnung des Lichthofes der Schelbehen in der Richtung der Verbindungslinie ihrer Mittelpunkte. Es wird also ein verschiedener Durchmesser der Schelbehen in der Bichtung der Verbindungslinie und in der hierzu normalen Richtung entstehen. Zugleich wird sich scheinbar der Abstand der Zentren der Schelbehen. Der Effekt wird mit sunehmender Belichtung, d. h. mit zunehmender Schwirzung, wachsen.

Tabelle 24. Daten sur Illustration des Koszunngy-Hifekts.

Krein (Depolitus-Entshieli)				1.inira				
		Designation for Arthropology		<u> </u>	na a leculos			
Kara-	Alexandra Service	Alminot der Santyan	in Ministery day Yorking Many S		Differens der Durch- Reserr	Abuland der Regizen	Abstand day Zentera	Abelian der Embe
		_	-	-	_==	<b>123</b>	3600	
1 1,9 3,7 7,5 15,0 90,0 120,0 940,0 430,0	0,068 0,069 0,069 0,049 0,044 0,041 0,085 0,085	0,418 0,418 0,419 0,416 0,410 0,481 0,488	0,844 0,854 0,890 0,897 0,874 0,880 0,880	0,850 0,368 0,356 0,876 0,897 0,396 0,408 0,411	0,004 0,004 0,008 0,009 0,018 0,018 0,018 0,015	0,1519 0,1530 0,1502 0,1502 0,1510 0,1508 0,1545 0,1545 0,1588	0,1800 0,1490 0,1498 0,1488 0,1478 0,1478 0,1498 0,1468 0,1488 0,1500	0,188 0,180 0,107 0,098 0,098 0,078 0,061 0,084 0,044
Pyro-Boda					l-Hydroch			

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. auch die sahr instruktiven Mikrophotogramme von Schichtzlimuschliffen von Ross (4, 206).

Eine Vorstellung von der Grüße des Kosymunxy-Effektes gibt die Zusammenstellung in Tabelle 25 nach Ross (4) für benachbarte Schelhoben und Linien.

Von den Daten für die Linien zeigen die Werte der Messungen im nassen Zustand der Schichten den Koszusuky-Rifiekt am reinsten. Die Werte für den trockenen Zustand der Schichten werden stark durch Überlagerung des Ross-Hiffektes (s. unten) besinfinßt.

Der Kostunkty-Effekt wird wahrscheinlich durch die gleiche Urmohe wie der Ennumand-Effekt (z. S. 224) erzeugt (Ross [4, 352]). Beide Effekte sind Erzeheinungsformen der Auswirkung der Diffusionsvorgänge bei der Entwicklung: Der Enumand-Effekt erfaßt die Inhomogenität der Schwärzung von Flächen, an deren Rande und Mitte, der Kostunkty-Effekt die Ausdehnung und Lage

sweier geschwärster, benachbarter kleiner Flächen.

Ein anderer Entwicklungseffekt, der Ross-Rifekt (Frank E. Ross [9]) beruht auf einer Gerbung der Gelatine bei der Entwicklung, wodurch die Ausdehnung kleiner, stark geschwärster Flächen besinfinßt wird. Wie bekamt, gerben manche oxydierte Entwicklungssubstansen (Pyrogallel, Hydrochinen in ätzulkalischer Lösung) die Gelatine. Da die oxydierten Entwicklersubstansen an den stark belichteten Schichtstellen entstehen, wird also die Gelatine an den belichteten Stellen gegerbt. Boss entdeckte, daß beim Trocknen der Schichten infolge der Gerbung eine für kleine Flächen beträchtliche Kontraktion stattfindet. Für Bilder kleiner als 0,6 mm Durchmesser ist die Kontraktion proportional dem Bilddurchmesser und kann bei stark gerbenden Entwicklern bis zu 20% des Durchmessers betragen. Sie erreicht ein Maximum für Bilder von 5 mm Durchmesser und kann hier so groß werden, daß sie die Durchmesser zunahme (Lichthof) kompensiert und bei kleinen Schwärzungen sogar übertriffe.

Durch Mikrophotographien von Schichtdünnschliffen hat Ross (2) den

Rifekt anschaulich wiedergeben können.

Von besonderer Bedeutung sind der Kosmusacy- und der Ross-Effskt für autronomische Messungen (photographische Bestimmung der Abstände von Doppelsternen) und spektralanslytische Messungen.

Berüglich der Arbeitamethoden bei Untersuchungen vorliegender Art

ist swischen swei Hamptaufgaben zu unterscheiden:

1. der Abbildung der Beheibehen.

2, der Ausmessung des Lichthofdurchmessers.

Die Abbildung der Schelbehen kann durch optische Projektion (Mass) oder durch Koninktkopie (Goronwas, Willow) geschehen. Riner sorginking ausgeführten Kontaktkopie dürfte der Vorsug zu geben sein, da bei dieser Methode ein evil, fokeler Lichthof infolge von Bildfehlern vermieden wird. Eine guie Methode sur Redelung enakter Kontaktkoplen von kleinen Kreisen hat Gounmance (1, 78) gagebon: In eine Metallhülse werden drei kunisch verlaufende Vertiefungen gebohrt, die nicht bis sur unteren Fläche der Platte durchdringen. Diese Bohrungen sind in ungeithr gleichen Abständen voneinunder in Form sines Dreiecks angeordnet. Dann werden die Bohrungen mittels eines Dorns so in die Platte eingetrieben, daß auf der unteren Seite Erhebungen entstehen, die schließlich mit Hilfe feinster Spiralbehrer durchsteßen werden. Man erhält so auf der unieren Seite der Platte drei scharfbantige, kreisrunde Offnungen, die über der Grundfläche erhaben liegen. Bei dieser Anordnung wird ein guten Anliegen der Öffnungen auch auf relativ unebenen Flächen (wie sie die normalen handeletiblichen photographischen Glasplatten demtellen) erzielt. Es ist offenber, daß sehr geringe Zwischenräume zwischen Lochblende und photographischer Schicht große Fehler betr. Liehthofdurchmener ergeben. Die Öffnungen werden

von oben durch Zwischenschaltung verschiedener Grauscheiben verschieden beleuchtet.

Wilder (1, 170) fand sur Herstellung sehr kleiner (unter 0,8 mm Durchmesser) Abbildungen einen gut anliegenden Spalt, der durch Schrauben verstellt werden komme, sweekmäßiger als die Lochplatte nach Gellungen.

Zur Ansmessung des Lichthofdurchmessers ist ein Mikrometer in Verbindung mit einem Mikroskop (10 bis 50 × lin) und Fadenkreus geeignet (Where [1, 167]). Die Auffassung der Bildgrensen ist natürlich nicht von einer

gewiesen Willicht das Bechachters fred zu machen.

18. Der Schärfenfakter. Wird die Dichte im D-Lichthof auf kleinen Strecken in Richtungen, die senkrecht auf der Kante des entwickelten Bildes stehen, ausgemessen und als Funktion des Abstandes von der Bildkante aufgetragen, so ergibt sich eine Kurve, welche simgemäß von Goldbung (1, 85) mit "Schärfenkurve" beseichnet wird. Sie ist in ihrer Form sehr ähnlich der Schwirzungskurve; sie hat ebensfalls S-Form.

Der Gradient dieser Kurve heißt "Schärfenfaktor" oder auch einfach "Schärfe". Der Schärfenfaktor ist also definiert durch den Differential-

quotienten:

$$S = \frac{dD}{dz},\tag{3}$$

wohel D die Dichte im Abstand z., gemeinen in Mikron, von der Bildkante bedeutet. Für vergieichende Manungen wird wiederum sietz, wie sohen beim Trübungsfaktor (vgl. Abschnitt 17, S. 55), der maximale Schärfenfaktor, entsprechend dem geraden, mittleren Teil der Schärfenkurve gewählt. In der Literatur ist mit der Angabe "Schärfenfaktor" baw. "Schärfe" immer dieser maximale Gradient gemeint.

Messungan und Beirachtungen über den Schärfenfakter sind u. s. von Genaums (1, 85), Ross ([5]; s. such die Monographie [5]) sowie Samuyuk (3) und

SILBRIDGE angestellt.

Gonname hat suersi die Besiehungen swischen Schärfenfaktor und Trübungsfaktor festgestellt. De nämlich

$$S = \frac{dD}{ds}$$
 and  $\delta = \frac{d\tau}{d \log t}$  (a. S. 55)

und anderesseits die Stellheit einer Emulaien (y-Wert, s. S. 167):

$$\dot{\gamma} = \frac{dD}{d \lg i}$$

$$S = \frac{\gamma}{4}, \qquad (4)$$

ist, so folgt für 8:

De sowohl  $\delta$  wie auch y nur für die mittileren, geraden Telle der entsprechenden Kurven gelten sollten, so kann auch die Besiehung (4) nur in Tellen der Schärfenkurve gelten, wo diese Bedingungen für die beiden Faktoren  $\delta$  und  $\gamma$  erfüllt sind.

Goldmann kunte die Gielchung (4) stötten durch die Festetellung, daß ihre Lappalaus-Platte bei ausgesprochen kleinen y-Wert (flacher Gradation) doch eine recht gute Schärfenwiedergabe aufweist, weil ihr Trübungsfakter ö außerst gering ist (vgl. Tabelle 22, Abb. 81). Weiter beruht die ausgesnichnete-Schärfenwiedergabe der photomechanischen Platten offenber auf dem ihnen eigenen großen y-Wert und kleinen ö-Wert.

Schärfunfaktoren in Abhängigkeit von der Wellenlänge des Lichtes haben Ross (3) sowie Siamovik (3) und Simmersens bestimmt. Die von beiden Seiten gefundenen Kurven haben die prinzipiell gleiche Form. Die Kurve nach Sambung und Sugangemen ist in Abb. 32 wiedergegeben.

Ross hat auch die den einselnen Punkten seiner Kurve enisprechenden γ- und δ-Werte bestimmt, so daß sich die Besiehung (4) prüfen 1884. In Tabelle 26 sind diese Zahlen susammengestellt.

Tabello 36. Vergleich swischen experimentell (bei verschiedenen 1) gefundenen und nach Besiehung  $S = \frac{\gamma}{4}$  berechneten Schärfefaktoren.

i M	7	in a in 186ana Po- Halainana- atalgarang		(4 D pro p)
400 440 480 890 500	1.8	9,3	0,18 0,10 0,09 0,06	0,15
480	1,0	17,8	0,00	0,13 0,08 0,06 0,06
820	1,3	20,3	0,08	0,06
500	1,0	23,0	0,07	0,00
600 640	1,2 1,3 1,0 1,2 1,5 2,0	9,3 13,5 17,5 20,5 23,0 23,5 24,2	0,11 0,14	0.10 0,00,

Wie aus den beiden Zahlenreihen der Spalten 4 und 5 der Tabelle 26 ersichtlich ist, stimmen die berechneten und beobschteten Werte des Schützin-

faktors his auf die langen Wellenlängen gut überein, womit also auch die Gültigkeit der Beziehung (4) gestützt ist. Die Unstimmigkeiten bei den langen Wellenlängen dürften vornehmlich auf die starken Schwankungen des y-Wertes zurücksuführen sein.

Bei Variation des y-Wertes durch verschieden lange Entwicklungsseiten (0,75 Minuten und  $\gamma = 0,71$ ; 1,5 Minuten und  $\gamma = 1,10$ ; 3 Minuten und  $\gamma = 1,48$ ) versegte die Formel (4) (Boss [3, 219—220]).

Die praktische Messung der Schärfenkurven wird sweckmäßig mit Hilfe eines Kommehen Registries-

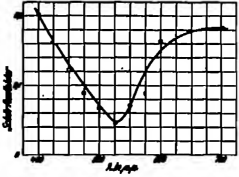


Abb. 16. Abhfingighair der Sehfteiminktors von der Wellenlinge des Liebten (MASSEAT 48.)

mikrophotometers oder Polarisationsphotometers nach Könnz-Mauraus, im letzten Fall bei siarker Vergrößerung des D-Lichthofes, ausgeführt (Touman [I]; s. auch Ross [S]).

19. Besiehungen der Faktoren: Streuung, Trübungsfaktor und Schürfenfakter som Anfilieungsvermögen. Das Anfilieungsvermögen einer photographischen Schicht wird, wie bereits in der Hinleitung zu diesem Kapital dargelegt, für praktisch-messende Zwecke definiert, als die Fähigkeit der Schicht eine maximale Zahl Linien je Millimeter als gekrennte, mit dem Ange wahrnehnbare Linien wiedersugeben. Dabel kommt es offenbar weniger darunf an, daß das Ange rein optisch imstande ist, die Linien zu tremen (es kann z. B. ein Mikroskop zu Hilfe genommen werden). Wesentlich ist vielmahr, daß eine der Physiologie des Anges entsprechende minimale Schwärzungsdifferenz zwischen den Linien und deren Zwischenräumen exhalten bleibt.

Ist a der Zwischenraum der Linien und augkeich die Breite der Linien, so wird das Aufläsungsvermögen durch die Besiehung

$$R = \frac{1}{3a} \tag{5}$$

definiert.

Bisher ist es nun nicht gelungen, das Auflösungsvermögen photographischer Schichten auf theoretischer Grundlage durch Größen, die der experimentellen Mossung zugänglich sind (wie z. B. Trübungsfaktor, Schärfunfaktor naw.), darsuntellen. Diese Tatsache erklärt zich durch die Abhängigkeit des Auflösungsvermögens von den vielen Faktoren (vgl. die Zusammenstellung auf S. 50 bzw. die nachfolgenden experimentellen Ergobnisse über das Auflösungsvermögen), die zum Tell auch unter sich wieder voneinander abhängig sind.

Einen erwähnenswerten Versuch zur Lösung dieser Aufgabe hat Ross (3)

gernecht:

Zur Vereinfschung sei engenommen, daß der Schwärzungschfall zwischen der Kante der Linien bis zur Zwischenraummitte linear verlaufe. S sei der Schärfenfakter, s der Zwischenraum der Linien. Dann ist die Schwärzungsdifferens zwischen Linie und Zwischenraum:

 $d = \frac{1}{3}8,$ 

معله

Dieser Wert eingenotet in (5) ergibt für R:

$$R = \frac{B}{4d}, \text{ oder da } S = \frac{\gamma}{\delta}$$

$$R = \frac{\gamma}{4d+1}.$$
(6)

Für d ist also die kleinste, für die Wahrnehmung durch das Auge hin-

reichende Schwitzungedifferens zu setzen.

Hat diese Formel auch in keiner Weise praktische Bedeutung erlangt, und enterzicht sie den Taisachen wahrscheinlich nur in sehr beschränktem Umfange, so dürfte sie dech die Zusammenhänge zwischen dem Auflösungsvermögen und S haw. y und S im Prinzip richtig wiedergeben und zugleich einen Weg für die theoretische Erfassung der Größe R andeuten.

Das Anfläsungsvermögen wird also in großen Zügen, wie auch einkunchtend ist, proportional dem Schärfenfakter bzw. umgekehrt proportional dem Trükungsfakter und außerdem proportional der Steilheit der Schwärzungskurve der verwendsten Emulsion sein. Diese Ergebnisse stimmen in großen Zügen durchaus mit den Erfahrungstatuschen überein. Eine experimentelle Prüfung der Gültigkeit der Formel (6) ist bisher nicht vorgenommen worden.

## Experimentelle Ergebnisse fiber das Auflörungsvermögen.

20. Die Abhängigkeit des Auflösungsvermögens von der Beschaffenheit des Prüfrasiers. Einsprechend der Definition des Auflösungsvermögens als derjenigen Zahl Linien je Millimeter, die noch gerude getrennt voneinander wiedergegeben werden, stellt man sweckmäßig zur Bestimmung des Auflösungsvermögens Linienster mit verschiedenen Liniensbetänden her. De die notwendige Zahl Linien je Millimeter (100 und mehr) für solche Rester so groß ist, daß die Herstellung von Rastern für Verwendung in Originalgröße schwierig ist, werden im allgemeinen Raster mit bequem exakt hersustellenden Liniensbetänden ver-

wandt und diese optisch verkleinert auf der zu prüfenden photographischen Schicht entworfen,

Während früher vielfach Rester verwandt wurden, auf denen die Linienweite gleich der Abstandsweite war, ist nach den Arbeiten von Sampvix diese Art regelmäßiger Rester zur Ermittelung des maximalen Auflösungsvermögens nicht brauchbar. Sampvix fand nämlich, daß das Auflösungsvermögen

1. von dem Verhältnis Linienhreite au Abstandebreite,

2. von dem Kontrast (Dichtedifferenz) zwiechen Linie und Zwischenzum

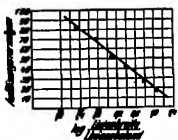
shhängig ist.

Bei den Untersuchungen über die Abhängigkeit des Auflösungsvermögens von der Linienbreite und Abstandsweite benutzte Samovne (I) einen Raster, welcher dadurch charakterisiert ist, daß der Abstand von Mitte Rasterlinie bis Mitte Zwischenraum konstant ist, daß jedoch die Linien verschieden breit sind oder, mit anderen Worten, daß das Verhältnis swischen Linienbreite und Abstandsweite werden (I) 12-10-70. Im übet-

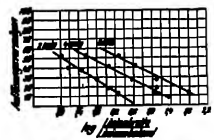
Worten, daß das Verhältnis swischen Linienbreite und Abstandsweite variiert (0,13—10,7). Im übrigen war der Raster dem in Abb. 33 dargestellten ähnlich. Durch Vergrüßerung bzw. Verkleinerung des Rasters können weiter Testobjekte mit verschiedenen Abständen Linienmitte-Zwischenraummitte erhalten werden. Hit Hille des Mikroskops wird entschieden, wie weit der Raster aufgelöst ist.

Ist d der Abstand der Rasterlinien je Millimeter suf dem Originalraster, k eine Konstante entsprechend der Vergrößerung oder Verkleinerung, so ist

Abb. 10. Strickrader om Bestimante det Apflicagerersalgen.



Aldr. \$4. Alde aufglacht des Auflemagnerungens von Verfallente Liebenbrotte/Liebenbeiteit des Prüf-



Abb, 66, Vgl. Abb. 48, HARRAN-Spendusy.

Die Abb. 34 und 36 zeigen zwei typische Kurven für die Ahhängigkeit des Auflösungsvermögens von dem Logarithmus des Verhältnisses Linienbreite su Abstandsweite het verschiedenen Entwicklungszeiten für eine mittelempfindliche und hochempfindliche Emulsion.

He ergibt sich also eine starke Abhängigheit des Auflösungsvermögens von dem erwähnten Verhältnis, und zwar steigt das Auflösungsvermögen mit sohns-

loren Linien baw, größerem Abstand.

Rine andere Rasterart, welche ebenfalls verschiedene Linienbreite und Abstandawsite in sich versinigt, ist der fächerförmige Baster von Huan (1).

Zur Untersichung des Einflusses des Kontrastes im Testobjekt auf des Auflörungsvermögen wurde von Sambvik (2) ein Strichrister wie Abb. 33 wiedergibt, verwandt. Der Testraster besische aus 25 Gruppen paralleler Linken; freie Gruppen enthölt zwei opake Zwiechenriume und drei durchlineign Linken (Breiter elect Linien und Zwiechenriume in den einselnen Gruppen waren einzuler gliebeit). Der Abstand zin den verschiedenen Gruppen variforte awherhen 0,13: 2 111111. Das Original wurde und 1/10 verkleinert, so daß ein Aufdeungewormtigun verm 10—154 erfaßt werden konnte. Außerdem waren die Linken von verschilteleinert Opasität haw. Dichte, die Zwiechenriume hatten eine Dichte 0.

Ala Kontrast des Objektes (E) wird des Verhältnis seus den (hazitation eller

Linion und der Zwienbermbume definiert:

$$K = \frac{O_k}{O_k}.$$

De

$$D_L = \lg \frac{1}{T_R} \mod D_R \approx \lg \frac{1}{T_R}$$
,

so std

$$\lg K = D_L - D_R$$

other warm  $D_x = 0$ , d. h. warm die Zwischenritume vollkammen lichteinrekliesig sied:  $\log K = D_x$ .



All M. Aleksandreit der Aufferenten. Bereiten der Archand der Auferent

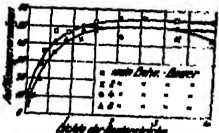


Abb. 87. Abbingiefeit des Auffensu prechatigenes von dem Rentract im Tentracter bei verarbierie-

Die Resultate dieser Versuchsreihen können folgenvierungen nummmungstaßt werden:

 Das Antidemperendigen ist klein bei geringen Kamirusten, en wilcheit stark mit steigenden Kontrasten und n\u00e4hert sieh einem Gronswort.

2. Die Abhängigkeit des Aufldeungsvermögens von dem Kontrast im Tred objekt läßt sich durch eine Formel darstellen:

$$R = C(1 - e^{-a \cdot D})$$

worin C cine Konstante } abhlingig von der Emulsioneert,

D = |g K, den Kontessi bedeutet.

Abb. 86 migs ein Beispiel für den Vergieich swischen gefundener und bra-

In Abb. 37 ist die Abhängigisch des Auflösungsvermögens von dem Kontrest bei versehiedenen Entwicklungsseiten dargestellt.

Aus den vorstehend beschriebenen Verenchen geht also hervor, daß bei der Masseng des Auffdausgevernögens nicht allein die Zahl der Linien je Millimeier, werdern auch des Verhälteis Linienbreite zu Abstandeweite, aowie der Kontrast (Dichtedifferens) zwischen Linie und Zustenbreite zu.

Kontrast (Dichtedifferens) zwiechen Linie und Zwiechenreum von Bedeutung sind. 21. Auflienzuvernögen und Berzielenart. Das Auflieungsvernögen vonzeitselener Esmisionstypen unter vergielehbaren. Bedingungen 1884 eine Eusammenstellung von Russ (1, 128) erkennen. Be wurde ein füchseförmiger Raster (verschiedene Verhältnisse Linienhreite zu Abstandsweite, Kontrast praktisch co.) verwandt und jede Emulsion bis zu gleichem 7-Wert entwickelt (mit Ausnahme der Albuminplatte, die außerdem natürlich physikalisch entwickelt wurde). Tabelle 27 enthält die von Hunn gefundenen Zahlen:

Tabelle 27. Vergleich des Auflösungsvermögens verschiedener Emulsionen. Pyro-Entwickler, gleiche γ-Werte.

Rashicastyp	H. und D. Rabbu	And Haber
Albuminschleht. W. u. W. Ranolution W. u. W. weisbe Process, Panshromatisch. Sump Diapositiv Kine-Positiv-Film Sump 23 W. u. W. Panchromatisch Sump 30 Sump Gnapusk	0,01 8,0 5,0 6,0 10,0 150,0 200,0 400,0	195 81 87 63 43 35 31 29

Weiters Zahlen bei Verwendung von monochromatischem Licht, (nach Sampung [3] und Smannerung) enthält Tabelle 28:

Tabelle 18. Auflörungsvermögen verschiedener Emulsionen. (Prüfruster mit verschiedenen Liniensheitinden, verschiedenen Verhältnissen Liniensheite zu Abstand und verschiedenen Kontrasten [vgl. 8.61/63]. Verschiedene Empositionen und vier verschiedene Entwicklungszeiten.) Die Zahlen stellen des Mittel der Maxima bei vier verschiedenen Entwicklungszeiten dar.

Numbershyp	A-10 TA	Terrandigment and for smooth	Benchistaley	(7-24 TA) 2 450 pa	مواهد (1 ع عام 10 (1 ع عام 10 عام
HARMAN Protun	104 96 81	57 64	HASTMAN D. C. Ortho HASTMAN 40 HASTMAN Speedway .	94 94 73	60 43 40

Die Emplicieren ordnen sich nach ihrer Empfindlichkeit,

De in großen Zügen angenommen werden kann, daß die mittleren Korngrößen der angeführten Ermikionen mit den Empfindlichkeiten sanehmen, d. h. die Trübungsfaktoren sanehmen (vgl. S. 55) und die  $\gamma$ -Werte abnehmen, so kann man in den Zahlen eine Bestätigung der Bestehung

$$B = K \cdot \frac{7}{1-4}$$
 (vgl. (6) and 8.60)

erblicken.

Von besonderem Interesse ist das Auflösungsvermögen der nassen Jodelberkollodiumplation, da diese bei der Autotypie (vgl. S. 479) für Zwecke verwandt werden, die höchstes Auflösungsvermögen verlangen. Boss (J. 228) fand für denartige Schichten ein Auflösungsvermögen von 175 Linien je Millimeter. Dieser Wert stellt das Doppelte his Dreifscha des Wertes einer Prossis- bzw. Photomechanischen Gelaitnesmulsion der.

Das hohe Antidsungsvermögen der Kollodiumplebten wird im wesentlichen durch folgende Fektoren bedingt:

1. durch ditune Schicht und physikalische Entwicklung, d. h. Oberflächenentwicklung,

2. durch geringe Korngröße.

Buide Faktoren bewirken, daß der Trübungsfaktor außerordentlich klein und somit nach (6) das Außläungsvermögen sehr groß wird. きいからち

1

The state of the state of

Welteres Versuchsmeterial (SANDVIN [5] und SILRESPERIE) onthalt Tabelle 30.

Tabelle 30. Auflösungsvermögen verschiedener Emulsionen in Abhängigkeit von der Wellenlänge. — Strichtseter nach Sampvik (vgl. 8. 61). — Die Kahlen stellen Mittelwerte sus den Maxima für verschiedene Expositionen und Hniwicklungssetten der.

1	And	(Bald Links jo :	<del></del> )	
÷	W. E. W Pen	Harry Act.	HARMAN 40	Promis
380 400 425 450 476 500 615 600 615 650 670 725	90 98 81 78 55 56 68 64 65 68 61 69 61	90 85 73 63 48 46 43 40	79 74 60 51 44 44 43 45	110 109 104 94 76

In neuester Zeit haben Schaum (10, 59) und Kumm an Mikrophotogrammen von Remisionsschicht-Dürmschliffen im Prinzip die vorstehend verseichneten Regehring bestätigen können. Die Dürmschliffe geben Querschnitte von Linden wieder. Re ist auf ihnem deutlich sichtbar, daß der D-Lichthof vom Violett nach den längeren Wellen zu wichet. — In der Arbeit finden sich außerdem wertvolle Vorschriffen und Anweisungen zur Herstellung von Dürmschliffen.

## f) Struktur und Rigenschaften der entwickelten Schichten.

25. Die Struktur des entwickeiten Silbers. — Der Wergen--Rifekt an entwickelten Seltiekten. Die Substanz des entwickelten Silbers photographischer Bromsilber-Gelatinsschichten ist wohl nie anders als aus meistlischem Silber bestabend augmehen worden. Nach Zenstörung der Gelatine verhält sich die sohware Substanz der entwickelten Schicht völlig wie metallisches Silber, löst sich in Salpeterakure, und diese Lösung zeigt alle Reaktionen des Ag-Ioos; vor allem 1896 sie sich — am exaktiesten nach der Methode von Volhard — titrieren, was zuerst von Shurpard (14) und Muss ausgeführt wurde.

Die Struktur des Silbers in den entwickelten Schichten ist in neuester Zeit mit Hilfe der Rönigenspaktroakopie nach R. Brunce (I) und P. P. Kour untersucht werden. Es wurden hieren photographische Trockemplatten bei kräftigem Tagesticht im Metelhydrochinonentwickler entwickelt, dann fixiert und gewissert. Hierauf wurden die entwickelten Geletineschichten von der Gasplatte abgelöst und getrocknet. Ans den Prippenten wurden 16 Kreisechsübehen hierausgestanst und su einem Plättichen von eiwa 0,28 mm Gesamtdicke aufstnandergelogt. Ein gleiches Plättichen wurde nach Ansfizieren des (unsniwiskelten) Bromafibers, also aus reiner Geletine bestehend, hergestellt, um die Wirkung der Geletine zu ermitteln baw. zu eitminieren. Mit diesen Plättehen wurden nun Dusynsteussche Anfachmen gemacht, und diese führten auf das flächensentzlerte, luhische Raumglitzer. Somit ergibt sieh, daß die Struktur des Silbers in den

# # { w

ontwickelten photographischen Schichten die des gewähnlichen metallischen Silbers ist.

Die Verteilung der entwickeiten Körner in den Schichten ist im allgemeinen natürlich vollkommen unregelmäßig. Das entwickeite Silber ist also optisch isotrop. Jedoch ist es nach Versuchen Waussens (5 und 6) und seiner Mitarbeiter auch möglich, anisotropes, entwickeites Silber zu erhalten, d. h. dan Wausser-Effekt (s. auch S. 412 und dieses Handbuch Bd. 3, S. 46) bei entwickeiten Schichten zu erhalten. Wird eine geeignste Brom- oder Chlorafibergelatineschicht mit linear polarisiertem Licht bestrahlt und normal chemisch (Risenovalet, Metal-Hydrochinon) oder physikalisch (vor dem Fixieren) entwickelt, so ist das entwickelte Silber in der Schichts derartig angeordnet, daß seine optische Achse parallel der Schwingungsrichtung des elektrischen Verkuns der polarisierten, erregenden Strahlung ist. Das Silber ist also anisotrop baw. dichrotisch. Da die primär erasugte Anisotropie (im latenten Bild) nicht direkt optisch zu beobachten ist, sondern erat durch die Entwicklung sichtbar gemacht werden muß, neunt Wausser den so erhaltenen Photodichroismus "indusierten Photodichroismus".

Der verstehend erwähnte indusierte Photodichroismus ist abhängig von der Wellenlänge und der Bregungmeit (Belichtungsseit) des auffallenden polazisierten Lichten sowie von der Entwicklungsdauer. Für langwelliges Licht ist en verwiegend negativ, für kurswelliges positiv. (Betreffend dieser Besiehungen vgl. dieses Handbuch Bd. 3, S. 48.) Wanzung sieht in dieser Ahhängigkeit des indusierten Photodichroismus von der Wellenlänge eine "Farbentüchtigkeit" der photographischen Platte, deun es ist möglich, aus dem Charakter des Dichroismus (s. Wanzung [δ]) die Wellenlänge des erregenden Lichtes his auf es. 10 μμ su bestimmen,

Der Wummer-Effekt kann nur dam auftreten, wenn in dem absorbierunden Medium das polarisierte Licht als solches erhalten bießt. Das Medium darf daher das einfallende polarisierte Licht nicht durch diffuse Befierien depolarisieren, wie es bei hochempfindlichen, grobdisperum Emulsionsschichten der Fall wire. Als gezignet erwiseen sich dagagen sehr feinkörnige Diapositivschichten (Imperial-Gaslight-Lentern-Plate und Lunchus-Dispositiv [Ton chand]) und Lurrmann-Schichten.

Die vorstehend beschriebenen Beobschtungen haben Wunger zu einer neuen Theorie des photographischen Prozesses, der Mizellartheorie, geführt (s. Fußnote auf §. 147).

Eine Anordnung der entwickelten Körner in bestimmten Bichtungen, also gewissermaßen ebenfalls eine Anisotropie des entwickelten Bilbers, wird auch in Schichten, die mit a-Strahlen bestrahlts wurden, erhalten (vgl. die Abb. 182 und 183, B. 281).

36. Die Abklingigkeit der Grüße des entwickeiten Korns von Entwicklungs- und Beliebtungsbedingungen. Die Verteilung des entwickelten Silbers in der Schicht wird durch das Bromsilberkorn der unentwickelten Schicht einerseits und durch die Dynamik des Entwicklungsvorganges anderemeits bestimmt.

Die experimentellen Ergebnisse bei der Erforschung dieser Probleme sind in weitem Maße von dem Stand der Technik des Mikroskops abhängig. Daher kommen neuere Forscher ältere mit ihren Besultaten isteht überholen. Die älterten Arbeiten auf dem in Bede stehenden Gebiet stammen von Schaum (6) und Bulliach baw. von Bulliach (1). Es folgen dann Schappan (14) und Muss, Lumikan (3) und Surmwarz und wesenblich später Kock (3) und du Press.

Ans deri Abb. 41s.—o erkennt man deutlich, daß die Körner auf Bruchteile ihrer Dimensionen beim Entwickeln ihre gegenesitige Lage beibehalten, daß

はなけるはなければないないと

7. 85.

1

一年 一年

sie im allgemeinen ihre Größenausdehnung und Form bei Ausentwicklung nicht ändern, und daß mir manche von den Körnern eine Art Auswüchse erhalten.

In einzelnen Fillen ist jedoch eine wesentliche Veränderung der Kornform beobachtet worden, wie Abb, 42 seigt. Hier haben sich die normal ausschenden

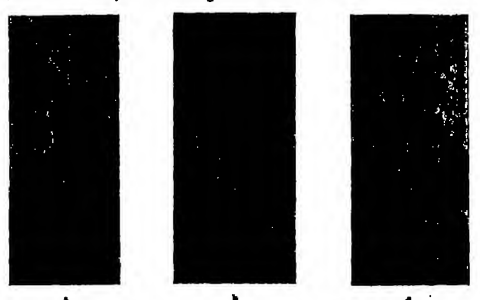


Abb. 41a—a. Mikropholyagamana (1886 feek) von un autorialulius, ku ra gestylskiten und aus suiseleksiten Recombinationen. (Am Resear [10] u. Rames ; vol. mast die Alda 48 u. 48, ü. 78 mili den Alda, 186a u. 186a, ü. 1861.)

Bromelberkörner nach normaler Balishtung und Hutwicklung in languarireakie Silbergehilde verwandels (s. Kons (3) u. nu Para).

In negerer Zeit haben Turrum (2) und Turrum des Förtschreiten der Entwicklung kinematographisch-mikrophotographisch aufgenommen.



Ahli, 48. Karatapalubung baha Interialnia, Links DemocRacines. Rosini Sibutita. Kanpungal-Ratarapinis.

Die Ahhängigkeit der Struktur der Silberkörner in der entwickelten Schicht vom Eintwicklungsvorgang ist von folgenden Gesichtspunkten aus untermoht:

1. Ahhängigkeit der Kongröße von der Zussamenseisung des Entwicklers (Butwicklersubstans, Alkalität, Verdünnung).

2. Abhängigkeit der Korngröße von der Belichkungsdauer,

Abhängigkeit der Komgröße von der Hutwickimgedener,

4. Abhängigkeit der Korngröße von der Entwicklungsert (physikalischer oder shemischer Entwicklung).

Uber die Ahhängigkeit der Korngröße von der Zusammensteung des Hatwicklers haben Lunchen (3) und Surammen zuemt geerbeitet. Diese Autoren erhielten mit gewissen weriger exergisch wirkenden Butwicklern sehr durch-

海通過過

sichtige Silberniederschläge mit auffallenden Durchsichtsfarben, so daß sie vermuteten, daß diese Silberniederschläge von anderer Struktur seien als die gewähnlich erhaltenen. In einer Versuchsreihe wurden daraufich folgende Entwicklersubstanzen nacheinander systematisch untersucht:

Hydrochinon, Pyrogallol, Rikenogen, Hydramin, Branslatechin, Metal, Paramidophenol, Edinol, Diamidophenol, Glysin, Adurol, Metol-Hydrochinon, Metochinon,

Pszuphenylendiamin, Orthosmidophenol,

Mit diesen Entwicklern wurden Brunzilbergeleitinspletten, die mit Ermision von ein und demzelben Antais begomen weren und somit gleiche Korngröße isw. Korngrößenverteilung hatten, entwickelt. Und zwar wurde die Entwicklungs-



daner derart geragalt, daß die gleichartig belichteten Sanstiemeterstreifen möglichet gleich intensiv entwickelt waren. Die mikroakopische Untersuchung dieser Schichten ergab folgende Belunde:

1. Die Größen der Silberkörner, die durch verschiedene Entwickler, besiehend aus Entwicklersubstanz, Alkali und Sulfit reduziers wurden, sind in weiten Grenzen gleich.

 Die Entwickler, die sich auf die Wirkung des Paraphenylandiamins oder des Orthosmidophenols mit alkalischem Sulfit (ohne Alkali; vgl. S. 188) gründen, geben ein wesentlich fatneres Silberkoen als die anderen Entwickler.

Der sweite Satz wurde von Koon (3) und Du Paus, bestätigt. Die Ahb, 48 seigt auf einem Mikrophotogramm die Wirkungsweise des Parapitanylandiamins. Man erkennt, daß die Feinkörnigkeit des entwickeiten Silbers offenbar dadurch sustande kommt, daß der Entwickler nur einselne Telle des Bromaliberkoms redusiert, andere dagegen offenbar trots reichlicher Belichtung und langdauernder Entwicklung noch nicht redusiert hat.

Um den Hinfluß der Temperatur und der Alkalität des Entwicklem festsustellen, wurden von Lumban (5) und Saxawarz awei Versuchareihen mit Hydrochinen und Diamidophenol gamach). Sensitumstenkreifen wurden bei 5°, 15°, 25° und 35° mit den genannten Entwicklern bis zu gleichen Schwitzungen entwickelt. Andererseits wurde für ein und dieselbe Temperatur der Einfahl ÷

der Alkelität des Entwicklers geprüft, indem in einer Beibe von Vormoben die Monge des alkelischen Karbonats vermehrt oder vermindert wurde und dem Amklokentwickler von normaler Zusummenseisung steigende Mengen Natriumbisulfit sugosutzt wurden, um des Bud soner zu machen und so die normale Entwicklungstlauer stark zu verlängern. Die mikroskopischen Bilder der Bilberniederschläge zeigten in keinem Falle merkliche Unterschiede in der Größe der entwickelten Körner.

Ein anderes, interessanteres Ergelmis hatten die enterprechenden Versuche mit dem Paraphenylandiaminentwickler. Wurden diesem wachsende Mongen Alkalikarbenat sugeführt, so nähert sich, wie sunächst die bloße Betruchtung der Schicht in der Durchsicht seigt, die Farbe des Silberniederschlags derjenigen, die mit anderen Entwicklern erhalten wird. Das mikrophotographische Bild zeigt, daß die Korngröße des entwickeiten Silbers mit vermehrtem Alkaligehalt des Entwicklers wächst, bis man den für normale Entwickler optimalen Alkaligehalt erreicht hat. Die Dispersität des vom Paraphenylersliaminentwickler reduzierten Bilbers wird dam kommensurabel mit der von den anderen, gebrünchlichen Entwicklern erzeugten, ebenee wie die Energie des Entwicklers (gemessen an der Entwicklungsdauer) vergleichbar mit der anderen Entwickler wird.

Lumines und Surawars geben als Resultat dieser Untersuchungen eine Klassifikation der Entwickler nach der Dispersität das von diesen entwickelten Silbers wie folgt:

1. Types, sehr feines Korn: Paraphenylendiamin oder Orthosmidophenol in Gegenwart von Natchmenklit allein.

2. Typus, etwas gröberes Korn: Paraphenylandiamin oder Orthosmidophenol, verseist mit Natriumsnifft und einer kleinen Monge Alkalikarbonat.

- 3. Typus, feines Korn: Paramidophanol mit Natriumsulfit allein. Metochinon und Natriumsulfit allein oder verseist mit Austen. Paraphenylendiamin verseist mit Natriumsulfit und Natriumkarbouat. Normaler Entwickler mit Metoleikonogen oder Ortol. (Hisrher gehören die sog. "Feinkornentwickler" der phot. Praxis; a. auch S. 197.)
- 4. Typus, normales, grobes Korn: Normale Entwickler mit Motol-Hydrochinon, Hydramin, Paramidophenol, Hydrochinon, Pyrogallol, Edinol, Amidel (dasselbe in Gegenwart von Natietumbisulfit) oder mit Mateohinon in Gegenwart von Lithiumhydroyd.

Der größte Sprung besteht swischen dem Typus 1 und 3, während die

Typen 2-3 unter sich zur sehr geringe Differenzen seigen.

Ubar den Einfluß von Belichtungsdauer und Entwicklungsdauer kaben Sezerand (14,77) und Mans instruktive Messungen gemacht, durch welche die früheren mehr qualitativen Resultate von Schlaum (5) und Bestack bestätigt wurden.

Den Einfinß der Belichtungsstärke und Entwicklungsdauer auf die Korngröße illustrieren die Tahellen 31—33;

Tabelle SI. Binfluß der Beliehtungsstärke auf die Korngröße. Entwicklungslauer Shin, in n/10 Bingeomlet bei 20°C,

Neisteining	Midministi de Miner	Militare Development
micmMarson	çana	der Kleine
1,08	1,83 · 10-4	1,01
1,87	1,45 · 10-4	1,31
8,10	1,85 · 10-4	1,23
6,17	1,85 · 10-4	1,80
11,8	1,90 · 10-4	1,52
29,0	8,10 · 10-4	1,82

Für die Verlation der Belichtungsetärke wurde eine Intereltäteskals benuist. Durch Anderung der Zeit bei konstanter Intensität wurden Ahnliche Resultate endelt.

Tabelle 32. Hinfluß der Hutwicklungsdauer auf die Korngröße. Belichtung 1,30 zek.-m. Kerzen. Hutwickler n/10 Hiemausist hei 20°C.

Inivisiting desir	Diship	Dereimanne für Körner	Dereimener für Köner
Ma.		der militaren Beleich	der unjeren Sehlebb
<b>8,</b> 0 6,0 6,0 16,0	0,150 0,380 0,349 0,543 0,588	1,08 1,34 1,67 1,60 1,67	0,8 1,0 1,4 1,8 1,7

Tabelle 32. Binfluß der Belightungsstärke bei Ausentwicklung in n/12,5 Bisenoxalat.

Religions	Didde	Filelandainth der Kilener	Designation des Albert
mit, et. Kernen		på	p
2,04 4,55 7,75 19,00 87,90 64,80 209,0	0,877 0,966 1,466 2,400 8,400 4,300	1,04 8,17 1,90 9,14 1,90 9,18 9,08	1,25 1,65 1,59 1,71 1,59 1,65 1,65

Die Tabellen seigen deutlich, daß

1. bei kleinem Entwicklungsgrad (y) die Korngrüße mit der Belichtungsdaner wichet (vgl. Tabelle 31),

2, bei gunehmender Hatwicklungsdeuer die Korngrüße wächet, ids sie

bei 7. unabhängig von der Exposition ist (vgl. Tabelle 39). Diese Bryabnisse von Suurrand und Muss gelten stranggenommen nur für Binulstonen mit weitigehend einheitlichen Körnern, wie sie wohl auch von den Vertragen bei ihren Versuchen verwendet wurden. Bei hochempfindlichen Hamileienen mit sehr verschieden großen Körnern degegen kann die Kornmasse mit der Belichtungsdauer bei Ansentwicklung almehmen, well die größeren, d. h. ampfindlicheren Körner suerst entwickelt werden (vgl. S. 234, Tabelle 147).

Rin weiterer Faktor, der die Korngröße des entwickelten Silbers beeinflumen kaum, ist der Bromkaltumgehalt des Bintwicklers, Tabelle 34 erthält

Versuchergebuisse von Sengrand und Muss.

Tabelle 34. Binfluß von Bromid im Hatwickler auf die Korngröße des entwickelten Silbers. Butwicklungsdener 1 Min. n/10 Bismozalat.

	_	•
Bellehing sek-m-Karan	Tarakarahan (olam Albr)	Kernderbrower esterbied will 1/400 King p
1,01 2,04 4,66 7,78 18,90 27,90 54,60 118,0	0.9 0.94 1.05 1.14  1.48	Punkie Punkie 0,8 0,85 1,08 1,23 1,45

Aus den Zahlen der vorstehenden Tabelle folgt, daß Bromid, entsprechend der makronischen Beobachtung der Versögerung des Entwicklungsvorganges,

such mikroskopisch die Komgröße verringert. Au Berdem ist bemerkenswert, daß der Einfinß des Bromids um so größer ist, je kleiner die Belichtungsdauer ist. Die Tatsnohn, daß Bromid im Entwickler die Schwitzungskurve stotler macht, findet hierin ihre Britikrung. Ferner wurde festgestellt, daß die Korngröße mit wachender Bromidkopseniration abnimmt.

Abb. 44 a. s. h. Entricionis mest den Finieren. -- a Bremelberkure (Lennista Rina-Minist). b Danielle meh den Finieren entritaini.

Wird jedoch ansentwickelt, so ergibt ein Vergleich der folgenden Tabello 35 mit der oben gegebenen Tabelle 38, daß die Körner in einem mit Bromid vor-

Tabello \$6. Hinflu 8 des Bromids im Entwickler auf die Korngröße des entwickelten Silbers bei Ausentwicklung. n/10 Hemmulat mit n/200 KBr.

Beliebling sik-m-Kerem	Theography is due Library p <sup>e</sup>	Military Kantaprinasser #
9,04 97,0 200.0	I.7 1,0	1,25 1,43 1,30

Körner in einem mit Bromid vorestaten Entwickler dieselbe Größe erreichen wie in einem bromidfreien.

Abb. 44a und b migt swei Mikrophotogramme von einer unontwickelten (a) und einer nach der Mothode der physikalischen Entwicklung nach dem Fixieren (a. II. C, b, Nr. 66, S. 908) entwickelten Emulsion (b) (Koon [3] und Du Press.).

and the second of the second o

Hin Vergleich der Bilder zeigt, daß im allgameinen jedem Bromsilberkorn ein entwickeltes Silberkorn entepricht, wern auch die Übereinstimmung nicht gans so ins einselne geht wie bei der gebräuchlichen Art der chamischen Entwicklung. So ist s. B. mahrisch zu beobschten, daß Bromsilberkörner, sum Tull auch gerade größere, nicht zu einem entwickelten Silberkorn geführt haben. Der Grund hierfür kann in einem Wegschwemmen der Keime des latenten Bildes beim Finieren liegen, kum aber auch durch eine Vernichtung der Keime durch das Thiesulfat verunscht sein, da die Versuche mit Spros. Finierbad ausgeführt sind und Thiesulfat, wie Lumiuss und Surzawers soerst nachgewiesen haben, die Keime des latenien Bildes zum Tull vernichtet (vgl. Tabelle 84, S. 139). Typisch für die Butwicklung nach dem Finieren scheint die Kornvergröberung zu sein, dem viele Silberkörner sind auf dem Mikrophotogramm wesentlich größer als die unsprünglichen Bromsilberkörner.

27. Die Elekavertollung der entwickelten Körner in der Schicht. Das Fortschreiten der Eintwicklung einer photographischen Schicht in die Tiefe ist vornehmlich ein Problem der Diffusion der Entwicklerfüssigkeit in die Schicht. Weiter spielen debei die Quellung der Gelatine und die Versemung des Entwicklers eine Rolle. Die Abb. 45 und 45 seigen nach Beguste (18, 63) und Nonnack (a. auch die Abb. 186 und 188, S. 210 und 211) den teitlichen Verlauf der Durchentwicklung einer Schicht. Die Abhildungen sind Mikrophotogramme von (Bilm)schichten, die nach verschieden langer Entwicklung mit einem Mikrotom senkrecht zur Schichtoberfäsche in dinne Lamellen senahnitten

wurden.

Auch Simerano (14) und Mans haben die Entwicklung in die Tiefe verfolgt durch Einstellen des Mikroskopobjektivs auf die Oberfische der Nehicht und nachheriges Hinabsenken des Objektivs bis auf die untersten sichtbaren Teileben.



ij v. Abb. (d. Verminstine des Universiters in die Riefe der febileht willerund zwei verminischem Gemeenten. Meiste und Finanzerinen werden (nach der Interichtung) zeit dem Mikrotom in Leinellen geministen und gelorgbeitgesphiert, (Vergr. 800 fest.)

Die scheinbere Dieles, die man an der Mikromeierschraube des Mikroskops abliest, gibt die wirkliche Dieles, wenn man sie mit  $\frac{n_1}{n_2}$ , dem Verhältste der beiden enterprechenden Brochungsindiscs der Gelatine und der Immersionsflüssigkeit des Objektivs multiplisiert. Die Tabellen 36—38 enthalten Versuchsdaten derartiger Untersuchungen.

Tabelle 36. Abhängkeit des Fortschreitens der Entwicklung in die Tiefe der Schicht von der Belichtungsdauer bei kurser Entwicklung mit n/10 Bisonoxalat bei 20°C. Entwicklungsdauer 3 Min.

Intellige	Dhahn dar Sebiada	Reliating	Diele der Adeleje
site Legan	Man	mk-m-Kesson	von
2,04 4,66 7,75 13.0	2,86 · 10-8 2,23 · 10-8 8,51 · 10-8 8,52 · 10-8	97,9 54,5 113,0	9,80 · 10-8 9,85 · 10-8 9,41 · 10-8

Tabelle 37. Abhängigkeit des Fortschreitens der Hntwicklung in die Tiefe der Hehicht von der Belichtungsdauer bei langer Butwicklung mit n/10 Hisenokalat bei 20° C.. Entwicklungsdauer 10 Mm.

Ballahársag		Bellehintet	Geleja háciliska
sak,-ik,-Karpan		sak-mKanan	M.M.
. 0,101	1,15 · 10 <sup>-4</sup>	7. 0,775	1,89 · 10 <sup>-6</sup>
0,904	1,16 · 10 <sup>-4</sup>	1,890	1,96 · 10 <sup>-6</sup>
0,466	1,18 · 10 <sup>-4</sup>	8,790	2,83 · 10 <sup>-6</sup>

Schließlich ist noch die Entwicklungsdauer varliert worden.

Tabelle 28. Abhängigkeit des Fortschreitens der Entwicklung in die Tiefe der Schicht von der Hatwicklungsdauer. Belichtung: 1,28 zek.-m.-Kerzen. — n/10 Hismozzlat.

Interplane Ma.	Dishto	Reference Chaires with	Jairidhapdane Ya	Dishle	Helialahat Julius MCM
1,0 6,0 8,0	0,130 0,280 0,349	2,00 · 10 <sup>-8</sup> 2,07 · 10 <sup>-8</sup> 2,06 · 10 <sup>-8</sup>	10,0 œ	0,549 0,588	2,03 · 10 <sup>-4</sup> 2,03 · 10 <sup>-8</sup>

Ans den gegebenen Zahlen lauen sich folgende Sätze aufstollen:

1. Bei konstanter, kurser Hatwicklung ist die Tiefe des Bildes von der Exposition nahen unabhängig (Tabelle 36).

2. Mit sunehmender Entwicklungsdeuer nimmt die Tiefe rasch bis zu einem Maximum für jede Beliebtung zu. Dann bleibt zie kunstent (Tabelle 38).

3. Bei langer Entwicklung nimmt die Tiefe mit der Belichtungselauer (bei sehr kleinen Belichtungen) sunlichst zu und konvergiert dann gegon den Grenswert, der ihr durch die Dieke der Gelatineschicht gegeben ist (Tabello 37).

Der letzte Sats ist bedingt durch die verschieden starke Absorption der Lichtstrahlen in der Schicht. In den obersten, der Lichtqueile am nächsten liegenden Kornschichten wird mehr Licht absorbiert als in den unteren. Hierdurch werden in diesen Kornlagen mehr Körner entwickelhar als in den unteren. Anders liegen jedoch die Verhältnisse bei Bastrahlung der Schichten mit Rönig onstrahlen. Hier wird die Strahlung infolge der geringen Absorption (ler Rönigenstrahlen (cs. 2%, vgl. S. 108) in der Schicht (praktisch) gleichmäßig absorbiert. Infolgedessen ist eine Abhängigkeit der Entwickelbarkeit der Körner einer Rönigenstrahlen körner einer Rönigenstrahlen sind daher — auch bei den geringsten Belichtungen — bei genügend langer Entwicklungszeit (cs. 5 Minuten) über die ganze Schichtsteiefe gleichmäßig verteilt (vgl. Enganer [3e, 55, Abb. 6]; s. auch Nr. 69, S. 209).

Über die Verteilung der Körner in entwickelten Schichten bei Bestrahlung mit langemen Ricktronen s. S. 110; bei Bestrahlung mit er-Strahlen s. S. 270.

38. Kornahl und Buwicklung haw. Belichtung. Diese mehr qualitativen Situs kommen nach der quantitativen Seite erglant werden, wenn man die Abhängigkeit der entwicksiten Kornashl in der Schicht von Belichtung und Entwicklung verfolgt, wie dies ebenfalls Suzerand und Mans auerst getan haben.

Wie zu erwarten ist, steigt die Zahl der entwickelten Körner mit der

Exposition.

Shurrann (14, 80 ff.) und Mans nahmen die Messungen an unverdünnten Schichten vor, indem sie die Ahlesungen in den verschiedenen Schichtsiefen durchführten (Tabelle 29 und 40).

Tabelle 30. Abhangigkeit der Eshl der entwickelten Körner von der Bellichtung.

A THE PARTY OF THE					
A. A. Estab	Dishts	Kormid ja 180 genn des Omskrivens	Egyambi ja Volumentikasii dar Beliebi		
1,88 2,98 7,90	0,1#0 0,229 0,257	5,76 8,39 11,70	54,8 · 10 <sup>4</sup> 78,4 · 10 <sup>5</sup> 110,0 · 10 <sup>6</sup>		

Die Volumeneinheit der Schicht ist ein Priems von 1 gmm Grundfäliche und einer Höhe, die gleich der Schichtdicke ist.

Tabelle 40. (Vgl. Tabelle 30; gegen Tabelle 30 ist die Hniwicklungsdauer variiert.) Hniwicklungsdauer 6 Min. 0,1 n Historoxales. (Andere Emulsion als in Tab. 30.)

Polisityon mittaLatina	Malda	Korambi je 180 gaza des Gazantski	Kermaki je Vojemenista
0,847	0,197	<b>30,</b> 0	\$3,9 · 10°
0,825	0,190	81,0	40,6 · 10°
1,884	0,889	81,0	64,5 · 10°

In neuerer Zeit pflegt man Kornsählungen an Binkornschichten vorsunehmen. Einen Vergieich von Kornsählen, die auf Einkornschichten ermittelt sind, mit den entsprechenden Dichten der unverdümsten Schicht gibt die Tabelle 41 nach Messungen von Schutzungs (1,112).

Tabelle 41. Zunahme der entwickelten Körner (Spalte 3) einer Hinkornschicht mit der Belichtung (Spalte 1). — Neben den Kornschlen der Einkornschicht sind die den Belichtungen entsprechenden Diehten der unverdünnten, normalen Emulsionsschicht angegeben (Spalte 2).

Hatwickingstangs 5 Min. 1/2 Redinal. Emulsion: Agia-, Special".

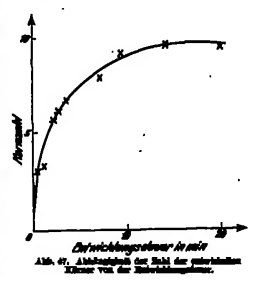
Anfhileada Listanuaga Lappanetto apro-1	Disks der saveridanism Jampiem	Rossahi - sur-t, Va Rosshian	Arfelonie Tielenie Termitor	Disks der Erreckfreien Beschen	Korendel - ear <sup>-1</sup> . Von Reschiot
0 5,68 · 10 · 4 1,86 · 10 · 4 8,82 · 10 · 4 6,31 · 10 · 4 8,16 · 10 · 4 7,08 · 10 · 4 1,68 · 10 · 4 7,94 · 10 · 4 1,78 · 10 · 4	0,22 0,08 0,14 0,23 0,24 0,58 0,82 0,90 1,10 1,40 1,56	1,09 · 10° 8,58 · 10° 1,45 · 10° 1,98 · 10° 8,38 · 10° 4,39 · 10° 4,75 · 10° 8,78 · 10° 8,13 · 10° 8,07 · 10° 7,45 · 10°	8,98·10 <sup>-8</sup> 8,91·10 <sup>-8</sup> 1,99·10 <sup>-4</sup> 4,47·10 <sup>-1</sup> 1,00 2,25 6,00 1,18·10 1,18·10 6,30·10 <sup>-8</sup> 8,15·10 <sup>-8</sup>	1,96 2,05 2,14 2,17 2,10 3,08 1,86 1,85 1,85 1,14 1,10	8,19 · 10° 8,48 · 10° 8,70 · 10° 8,90 · 10° 8,80 · 10° 9,03 · 10° 8,70 · 10° 8,84 · 10° 8,81 · 10° 8,41 · 10° 8,41 · 10°

Die Ergebnisse der Tabellen 26 bis 41 Iaanen sich folgendermaßen susammenfassen:

Die Kornsahl wicher mit der Belichtung und ist bei mäßig langer Entwicklung und normaler Belichtung nahezu proportional der Dichte. Bei Überbelichtung bzw. im Gebiet der Solariention treten Abweichungen atri, indem die Kornsahl aumihernd konstant bleibt, während die Dichte abnimmi.

Das Anwachem der Kornschl mit der Entwicklungsdauer bei konstanter Belichtung neigt Tabelle 42 und Abb. 47 (nach Shurrann [16] und Muss).

Mit der Entwicklungsdauer wächst die Zahl der entwicknitzen



Körner sunächst mech, um allmählich gegen einen Grenswert zu konvergieren.

Tabelle 43. Abhängigkeit der Zahl der entwickelten Körner von der Entwicklungedauer (vgl. Abb. 47).

0.1 n Bissamulati Belichiung 0,98 sek.-m.-Kersen.

Hatwishiness- decement	Kertmiri jo 100 quan des Gustaladades	Economist ja Valerusaajistuda dar Salajista	Heispieldungs- dinter Ma,	Korteski je 160 grap das Grandski das	Royambi je Velimente bek dar Bekiski
0,5 1,0 2,0 9,5	3,36 8,64 6,10 6,48 7,20	81,5 · 10° 28,3 · 10° 67,5 · 10° 68,5 · 10° 67,8 · 10°	7,0 9,0 14,0 <b>8</b> 0,0	8,58 10,08 10,50 10,40	80,8 · 10 <sup>a</sup> 94,5 · 10 <sup>a</sup> 99,0 · 10 <sup>a</sup> 98,9 · 10 <sup>a</sup>

29. Die Deckkraft des entwickelten Silbers. Die Dispersität des entwickelten Silbers ist von großer Bedeutung für die Abhängigkeit der optischen Dichte von der Silbermenge je Flächeneinheit der Schicht (über die Dichte vgl. Abschnite Nr. 40, S. 151).

Die Berichung swischen Dichte und Silbermenge hat in der Form des Vor-

hältmisses von  $\frac{D}{Aa}$  affenher eine physikalische Bedeutung. Der Quotient

$$K = \frac{D}{R}, \tag{1}$$

worin S die Silbermenge pro Mischeneinheit, D die Dichte bedeutet, wird sinngamäß mit "Deckkraft" des Silbers bessichnet. Der resiproke Wert dieses Verhältnisses dagegen ist nach Hubrus und Danvernen die "photometrische Konstante":

$$P = \frac{S}{D}.$$

Wird die Masse des Silbers  $= e \cdot N \cdot s^{\dagger}$  gestrict (e ist eine Konstante, welche das spes. Gew. des Silbers unw. enthält, N die Kornsahl je Fischeneinheit, s die Projektion eines Korns), so ergibt sich für P der Ausdruck:

$$P = \frac{S}{D} = \frac{e \cdot N \cdot e^{\frac{1}{2}}}{N \cdot e} = e \cdot \sqrt{e}$$

oder für die Deckkraft:

$$K = \frac{\sigma'}{\gamma_{\sigma}}.$$
 (1a)

Innerhalbeiner Emulaion sollien daher photometrische Konstante und Deckkraft in erster Amsherung — deun die Ergebnisse sind bei Vernachläusigung der gegenssitigen Überdeckung der Körner gewonnen — unabhängig von der Konstahl und abhängig von der Größe der entwickelten Körner sein. Die Unabhängigkeit von der Kornsahl küme einer Unabhängigkeit von Belichtungsund Entwicklungsdauer gisich, aufern hierbei nur die Kornsahl und nicht auch die Korngröße bzw. Korngesialt varliert. Da jedoch auch die Korngröße von Belichtungs- und Entwicklungsdauer nicht immer unabhängig ist (vgl. S. 70ff.), so sollie die Konstans von P bzw. K bei Varletion dieser Faktoren nur in geringem Grade bestehen bleiben. Vor allem von der Entwicklungsdauer sollien P und K nur bei völliger Ausentwicklung unabhängig zein.

Wird in der Formel (1) für die Deckkraft die Diahte durch die Silbermenge baw. Kommasse (M) ausgedrückt, und awar in der auf S. 153 angegebenen Form (3) nach Armes (10), Econor und Hummennes, so ergibt sich für die Dockkraft der Ausdruck  $(S = N \cdot M)$ :

$$K = \frac{0.435 \cdot f}{c!} \cdot M^{-1}, \qquad (2)$$

wobel D die Dichte des entwickelten Silbers ist.

Ans der Formel (2) lassen sich jetst sehr übersichtlich die verschiedenen Faktoren erkennen, von denen die Deckkraft abhängig ist. Durch Einsetsen experimentell festgestellter Wertepaare von M und K an Emulsionen mit peptisieriem Bromailber (nach Arms [18] und Kippman) konnten Arms, Escarer und Humssteine den durch die Gleichung (2) gegebenen Funktionsverlauf bestätigen.

Für sohr verschiedenkörnige Emulsionen wurden die Verhältstisse inauten besonders ungünstig, als die Empfindlichkeit und Butwickelbezinsti der verschiedenen Korngrößenklassen sohr verschieden und daher M stack ahhängig von der Butwicklung und Belichtung ist.

Für verschiedene Emulsionsarten müssen aber in jedem Fall K und Pinfolge der Komgrößenunterschiede variieren, und awar müssen feinkörnige Emulsionen stärker deckendes Silber entwickeln als grobkörnige.

Die experimentellen Untersuchungen über die Deckkraft bestätigen die obigen mit Hilfe theoretischer Betrachtungen gezogenen Folgerungen insulern, als sie ergeben, daß alle erwogenen Möglichkeiten tetstehlich eintreten können, daß also nicht eigentlich von einer photometrischen Konstante gesprochen werden kom.

Zunächet ist für verschiedene Emulsionen die Deckkraft teistchlich immer sehr verschieden. Es ergibt sich z. B. folgende Tabelle (s. Mannusens [1, 104] und Tonzauer [1, 91]):

Tabelle 45. Deckkraft (d. i. Dichteung Ag ja 100 qcm) des entwickelten Bilbers verschiedener Emulsionen.

· Tambiopogri	Mitterer Aglic- Karadarskanser #	Deskinsii
Höchstempfindliche Humisien (Agfs-"Special"). Photomechenische Humisien (Agfs-"Reproduktion") Dispositiv-Rumisien (Agfs-Dispositiv) Lutzuaus-Rumisien	1,3 0,75 on. 0,3 0,008	5,5 · 10 · 8 10,0 · 10 · 8 18,0 · 10 · 8 17,0 · 10 · 8

Wie ersichtlich ist, steigt also die Deckraft des entwickelten Bilbers mit abnehmender Korngröße in der unentwickelten Hamilalen.

Zieht man an Sielle der Silbermange die Kornenhl in Betracht, definiert man also die Deckkraft als

$$K' = \frac{D}{\text{Kornsahl} \cdot \text{om}^{-1}},$$

so ergibt sich für verschiedene Emulsionen folgende Tabelle 44 (nach J. Buguer [18, 801] und W. Nonnack):

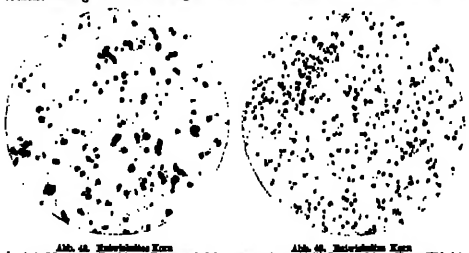
Tabelle 44. Deckkraft (d. i. Dichte: Kornsahl · cm<sup>-1</sup>) sweier verschiedener Hmulsionen. — Hyposition: Rönigenstrahlen (vgl. auch Tuit und Abb. 42/40).

Beliebing	Āģ	is Affaignet		Agis Kingailleilin			
Ballehiung (ral.)	In and	a — s <sub>0</sub>	Desidents s-s, D	Ecresial est	a — a <sub>0</sub>	Deskinsk s-ch = B B	
0 8 25 Missel	1,5 · 10 <sup>4</sup> 1,8 · 10 <sup>4</sup> 6,8 · 10 <sup>4</sup>	0,07 0,13 0,83	4,8 · 10 <sup>-8</sup> 8,7 · 10 <sup>-8</sup> 8,0 · 10 <sup>-8</sup> 6,8 · 10 <sup>-8</sup>	1,2 · 10 <sup>4</sup> 1,9 · 10 <sup>4</sup> 4,2 · 10 <sup>6</sup>	0,03 0,03 0,07	1,7 · 10 <sup>-6</sup> 1,6 · 10 <sup>-6</sup> 1,7 · 10 <sup>-6</sup> 1,6 · 10 <sup>-6</sup>	

Aus Abb. 48 und 49 sind die (entwickelten) Korngrüßen der beiden Emul-

sionen su ersehen.

Die Dichte ist in dieser Tabelle unter Berücknichtigung des Lichtverlustes, den der Schichtießer (vornehmlich durch Reflexion) beim Photometrieren vertursicht, berechnet wurden. (In der Tabelle mit a. beseichnet.) Die Resultate sind bei Besichlung der Schichten mit Bönigenstrahlen gefunden worden. Hierdurch wird im Vergielch zu Lichtstrahlen an dem Befund jedoch nichts Wesentliches gefindert. Des Ergebnis würde in beiden Fällen das gleiche sein:



Die Deckkraft eines Korns wächst mit steigender Korngröße; ein Ergebnis, das freilich in gewisser Weise tzivial und jedenfalls nicht so bemerkenswert wie das der Taballe 48 ict.

Diese Ergebnisse gelten wohlgemerkt für die Definition

$$K = \frac{D}{\text{Kornsahl} \cdot \text{cm}^{-1}}.$$

$$K = \frac{D}{\text{Silbermenge} \cdot \text{cm}^{-1}}$$

Tir

nimmt die Deckkraft mit stelgender Korngröße (Tabelle 43) ab. Rine Abhängigkeit von der Belichtung ist nicht zu erkennen.

Weniger einheitlich sind enteprechend den theoretischen Betrachtungen und Vorsonsagen die Ergebnisse für die Änderung der Deckkraft bei Variation der Belichtungsdauer.

HUBSTER (1) and DELETTER, SHEETERD (14) and Main sowie Roses (sittlers nach SHEETERRD [14] and Main) funden. Konstans für P bew. K in Dichte-

greenen van 0,5%5-2,0 hav. von 0,5-3,5.

SHEWARD und Mass wandten hierbei suemt das heute allgemein übliche Verfahren zur Bestimmung des metallischen Silbers in photographischen Schichten an: Die Titration des in Salpetensaure gelösten Silbers nach Vouran mit Rhodanammonium. Bestiglich Einselheiten s. II, O, 51, S. 159 und II, B, 42 und 43, S. 120 und 133.

Westentiich andere Resultate als Humens und Datumens und deren Nachfolger erhielten Shurrand (6) und Barrand in einer neueren, sehr umfang-

reichen Arbeit. Aus den im folgenden mitgefellten Tabellen und Kurven ist deutlich zu erselum, daß die Jackkraft von fiellehtungslauer und Kutwicklungsdauer für manelle Emulsienen sehr stark und für amben wiederum fast nicht abhängig ist. Als Entwickler benutzen Suzurann und Bankann:

Talade 45 & 4. Deckkraft (d.). Dialitering Ag je 100 gen) in Albängigkeit der Beliehtungsdauer und Entwicklungsdauer bei verschiebesen Empleionen.

Processeponision (vgl. Alds. 50 u. 52).

Taledo di. I Minuto Entwickhuppakuer.

	Tabelle 4	<b>ሴ</b>
9 Minutes	n Kasterbele	hnasalanar.

<b>14 2</b>	Melde	tops Ag (100 sprags	lieskkraft. Just	la H	Diristo	top Ag (m) grip	li-ohkpait ju
0,11	0,09	2.13	4,45	0,0	1,41	Kil,F	1,04
14,8	0,31	3,70	6,59	0,3	11,85	7,68	4,60
0.11	0,84	6,00	0,69	0,0	0,63	: 11.da	1,01
0,9	u,/10	7,03	4,04	n, p	to,MU	14,00	A,SH
0,9 1,1 1,7	ri, ebit	0,00	7,40	1,2	1,15	17,65	1.44
1,6	0.20	10,15	7,HH	1,5	1,34 1,68	19,7	, B,Hil
1,8	(1,90)	10,93	14.47	1,8	1.08	# I . B	7,46
1,# 2,1	1,07	11,8	14,37	Ĭ,Ï	1,87	1:0, I	E1,8 ;
14.4	1.14	12,46	14,711	1.4	1,07	20,4	H,R-I

Taleile 47. 4 Minuten Katwicklungslauer.

Talelle 18. 8 Minuten Kutariekhupeinuer.

Tabello 40, 10 Minuten Kutarieklungschuser.

le s	l Meriodice	ing åd (B) grin	Serti-	let H	libride	top Ag	hade hade	N. P.	Nebels	IN SPEE	lirrir krafi krafi
5.4 5.4 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.3 1.3 1.4	0,8H 0,68 0,49 1,47 1,48 8,96 8,18 8,18	8,17 18,5 14,45 28,6 87,4 89,6 41,6 40,4	4,18 4.70 4,88 0,89 0,00 7,09 7,63 H,83	0,0 8,0 8,15 8,1 8,1 8,1	0,68 0,48 1,16 1,50 8,21 8,11 4,15	16,7 21,7 20,0 54,4 45,0 58,6 66,8	6,7 4,20 4,00 4,03 8,08 6,78 6,68	0,0 0,8 0,6 0,0 1,3 1,8	2,84 2,84 1,09 1,09 1,01	\$0,4 \$0,7 42,8 61,8 60,2 68,8	0,48 8,67 8,60 4,56 4,50 4,74

Commercialfilm (vgl. Abb. \$1 u. 55).

Taledie 50. 1 Minuté Entwickhungslauer.

Taledo 81. 2 Minutes Holwickluppsburg.

k J	Mejajo	lag shalf last ye	in-thireft.	<b>Let 19</b>	Hirte	1971 (FE)	
0.0 0.8 0.9 1.9 1.5 1.8 2.1	0,1H 0,87 0,87 0,44 0,66 0,66 0,78 0,88 0,88	8,54 4,87 8,50 8,61 7,0 7,3 7,68 8,0	4,69 6,18 7,00 8,84 8,85 0,85 10,10 10,90 78,60	14,0 0,5 0,6 0,6 1,5 1,5 1,5 1,5 8,1	0,234 0,47 0,69 0,78 0,40 1,17 1,22 1,84 1,45	6,7 7,0 H,-66 U,-80 10,25 11,60 11,8 tr,85	6,84 6,81 7,80 7,87 0,84 10,80 10,80 11,80

Tabelle	KS.	4	<u> Hinnten</u>
En.	lok ly	11	schauer.

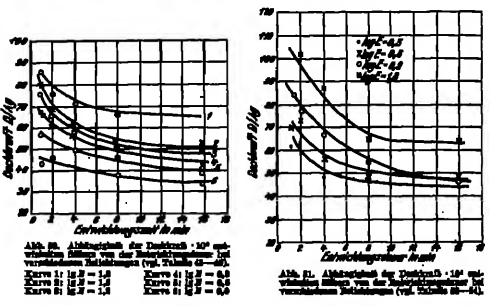
Tabelle	53.	8	Mhut	
Hotwi	oldu	ng	رجورهاي	

Tabelle 54. 15 Minuten Butwicklungsdauer.

. —											
lg II	Diebia	18 gan	Deals leafs 15°	lę Ji	Dichts	급설	Dedi- lestis 10°	N, pf	Districts	100 <del>(10</del>	Desk- limit 10°
0,0 0,2 0,6 0,9 1,2 1,5 1,5 1,5	0,56 0,79 1,07 1,83 1,65 1,95 2,39 8,00 8,87	19,8 16,0 18,9 20,0 21,7 24,5 20,8 28,4 28,4	4,38 4,93 5,66 6,66 7,63 7,93 8,85 9,18 10,00	0,0 0,5 0,9 1,2 1,5 1,8 2,1	1,39 1,63 9,93 2,78 3,90 8,70	28,4 23,5 41,1 45,0 40,8 53,4	5,43 6,46 6,41 6,41	0,8 0,6 0,9 1,2 1,8	1,33 1,78 2,17 2,17 2,23 2,89	30,9 37,0 45,8 59,4 59,6 60,3	4,87 4,80 4,74 5,18 5,58 6,40

Die Werte dieser Tabellen sind in den Abb. 50—68 graphisch dargestellt, und swar ist einmal die Deukkraft in Abhängigkeit von der Belichtungsdauer und einmal in Abhängigkeit von der Entwicklungsdauer aufgetragen. Der Verlauf der Kurven läßt sich in jedem Fall durch Korngrößenveränderungen erklässen:

1. Die Deckkraft nimmt mit sunehmender Entwicklungsdauer ab, entsprechend der Kornvergrößerung bei steigender Entwicklungsdauer.



2. Die Deakkraft nähert sich mit steigender Entwicklungsdaner einem Gronswort, entsprechend der Konvergens der Korngröße gegen einen Gronswert hei Ausmitwicklung. (Besonders deutlich bei der Commercial-Film-Entwicklung.)

8. Die Deckkraft steigt nahem proportional mit dem Logarithmus der Exposition an. Die Kurven nihem einander in ihrem Verlauf mit steigender Entwicklungszeit. Dieses Ergebnis 188t sieh mit der verschiedenen Empfindlichkeit baw. Entwickelbarkeit verschiedener Korngrößenklausen, wie sie offenbar in den beiden hier besprochenen Fällen vorliegen, erklären: Die größeren Körner werden zuerst entwickelt, so daß het kleineren Belichtungen das entwickelte Silber

gröbere Struktur hat als bei größeren Belichtungen. Diese Unterschiede werden um so größer sein, je kürner entwickelt wird, und sie werden sich um so mehr susgleichen, je mehr der Zustand der Ausentwicklung erreicht wird. (Also variables M in Formel (2), S.77.)

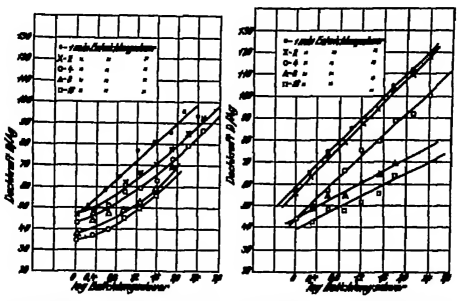


Abb. 18. Abbitrational der Deskinstis 184 des autwickeles Abberg von der Religieung bei versebindenen Releviskingsreiten (vgl. Tabelle 48—48).

Als, 18, Alisinghimit der Deskireris 10° er erlerbinden Milori von der Reliebitung bei verdjelenen Relevisiumpentien (vgl. Tabelle 10–44).

Übereinstimmend mit dem auf theoretischem Wege gewomenen Resuliat ergibt sich, daß die Deckkraft um so weniger von Belichtungsdauer und Entwicklungsseit abhängt, je einheitlicher die Komgrößen in der Emulsion sind.

Ein Beispiel für weitgehende Unabhängigkeit von den beiden erwähnten Faktoren enthälts ebenfalls die Arbeit von Shurrann (6) und BALLARD. Hier liegt also offenbar eine sehr einheitlich gakörnie Hemision vor:

Tabelle 55—69. Deckkraft (d.i. Dichte: mg Ag je 100 qam) in Abhängigkeit von der Belichtung und der Entwicklungsdauer. — Nur geringe Abhängigkeit der Deckkraft (vgl. dagagen Tabelle 45—54).

Processemulation,
Tabelle 55.

1 Minute Hniwicklungsdame.

2 Min

Tabelle 56, 2 Minuten Mobwiekingsdauer.

F3	Distrib	TEN GERM	Desidents 10°	¥¥	Distrib	30 Q44	Deskinsfi 10
0,0 1,3 1,5 1,6 2,1 2,4 2,7	0,06 0,14 0,98 0,48 0,65 0,94 1,09	0,87 8,0 8,64 6,34 8,34 10,0 11,8	6,0 7,04 7,14 7,19 7,87 8,94 8,03	0,6 0,9 1,8 1,6 1,6 8,1 2,4	0,07 0,18 0,28 0,60 0,82 1,16 1,49	0,95 1,73 3,81 7,8 12,6 16,6 20,5 23,2	7,36 8,70 7,35 6,41 6,49 6,90 7,25 7,35

Hay, Handbuck der Pholographie Y.

Entwicklungsdauer.			En	Entwicklungwisher.			En	Entwicklungstlaner.			
k3	Dishto	200 AS	Death Imañ 188	le N	Distrie	100 400 100 400	Dest- lings 10	lg.3	Diekin	100 400 100 400	Deek- lends 10°
0,6 0,9 1,2 1,5	0,13 0,35 0,45 0,76	9,0 4,16 7,5 19,0	6,53 6,02 6,03 6,87	0,8 0,6 0,9 1,3	0,16 0,26 0,44 0,73	8,15 5,2 8,5 18,7	5,13 5,00 5,18 5,26	0,8 0,6 0,9	0,34 0,44 0,65 1,00	7,46 10,6 17,5 23,9	5,18 4,17 3,79 4,18

Zur Bestimmung des Silbers ist bei diesem Untersuchungen von Semprand und Barrand eine knierimetrische Methode ausgesrbeitet wurden, die es gestattet, schnell und sehr erakt noch sehr kleine Silbermengen zu bestimmen. Hierbei wird die Schicht mit Schwefelsture serstört und das Silber durch Zumis von Bromwaner in AgBr übergeführt. Durch Einwirkung von Ammoniak und Natriumsuhlid wird des Bromeilber in Silbersuhlid verwandelt. Die braungelbe Suspension von Silbersuhlid wird schließlich mit Hills von Testlösungen kolorimetriert.

Eine in neuerer Zeit erschienene Arbeit von Tozzmer (1) enthält Daten, die auf die Ahhängigkeit der Deckkraft von Beliehtung bei einer außerordentlich feinkörnigen Lermann-Emulsion (bestiglich Korngrößenvergleich mit anderen Emulsionen vgl. Tabelle 48) schließen läßt. He ergibt sich folgende Tabelle:

Tabelle 60. Deckkraft (d.i. Diehte: mg Ag je 100 qum) in Abhängigkoit von der Belichtung bei einer Lurrage-Emulsion.

Bellebiumg . An- mid b v . elde pp observability pro give med mix	Districts	149 Care 149 Care	Deckion () 10°	Building - An- mid A 40 ps objected by pro- ging and mic	Dishts	TOO STATE	Daskizzali 10°		
0	0,05 0,06	0,57 0,40	15,0}19	10,80 - 10=	3,69 3,69	16,68 16,80	16,9 16,5		
0,84 - 10=	0,96	1,14 3,01	10 10,5	21,50 - 1011	3,71 3,46	19,04 19,46	19,5 17,8 18,5		
0,68 · 10 <sup>34</sup>	0,60	3,50 3,16	17 17,8	43,2 · 10 <sup>10</sup>	8,71 8,91	19,38 10,88	19,3		
1,85 - 10 <sup>m</sup>	1,00 0,00	6,20	16 18	80,4 · 10 <sup>14</sup>	3,01 3,01	19,38 20,45	20,0 10,2 19,5		
9,70 - 10**	1,75	10,14 10,54	17 18,8	179.8 -104	3,55	\$0,09 \$1,5\$	17.6 18.1 18.0		
5,40 · 10 <sup>14</sup>	3,16 3,18	14,94	15,3 15,5	345,60·10 <sup>15</sup>	3,91 3,68	18,76 18,95	\$1,0 \$0,0 \$20,5		

Auch leier erkennt man einen deutlichen Anstieg mit der Belichtung, allerdings in größerem Umfang erst bei Belichtungen, die dem neutralem Teil der Schwärzungskurve bzw. der Schwärzungskurve bzw. der Schwärzungskurve bzw. der Schwärzungskurve bzw. der Schwärzungshier. Dieser Befund stimmt mit der Beobachtung überein, daß im Schwisztlichungshiet die Körner nicht mehr durchemtwickalt werden, daß also die Dispersität des entwickelten Bilbers hier größer ist als bei normalen Belichtungen (vgl. II, O, 86, S. 276).

Für Schichten, die durch Peptisierung von gefälltem Bromeilber in Gelatinelösung hergestellt waren, fanden Annes (18) und Kreenau ebenfalle, daß bei chemischer Entwicklung im Solarimtionsgebiet die Deckkraft des entwickelten Ag wichet. Bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren jedoch nimmt nach den Verauchen der genannten Verlager die Decktraft ab. Dieser Unterschied wird durch die Beobachtung erklärt, daß die Solarisation bei der ohemischen Entwicklung im wesentlichen auf eine Kongrößen verminderung, bei der physikalischen Entwicklung nach dem Fixieren aber auf eine Konnachl-verminderung surücksuführen ist (vgl. II, O, 87, 8, 287).

Für die Deckkraft der Schleierdichte funden Suserand und

BATLAND gans almorm geringe Werte:

Ans den Tabellen 50 bis 54 ersieht man, daß die Deckkraft des normal entwickelten Silbers dieser Emnision 3—4mal so groß als die des Schleiersübers sein kann,

30. Das Optische Streuvermögen entwickelter Schichten. Wie aus den Ergebnissen des Abschnitts

Aus den Tabellen 50 Tabelle 51. Deckkraft (d. i. Dichte : mg Ag je 54 ersicht man, daß 100 qcm) von Schleiersilber.

Deckkraft des normal Enulsion: Kodak-"Commercialfilm".

The state of the s	Marie Tradition.	MACHINET COMPANY	
Reinfeldings- dine 10a	District	300 Add 1800 Quant	Deskhaft 18*
28 64 198 950 1094	0,85 0,78 1,24 1,34 1,84	10 25 58 68 78	3,45 3,12 2,15 2,08 1,73

Nr. 29 geschlossen-werden kann, spielt für die Lichtdurchlänigkeit einer optisch inhomogenen Schicht, wie sie eine entwickelte photographische Schicht der-

stellt, das optische Streuvermögen eine große Rolle. Methoden zur Bestimmung des optischen Streuvermögens

Methoden zur Bestimmung des optischen Streuvermügens sind zoerst von Gounnang (3, 1971.) und Schunnen (5) vorgeschlagen. Sie knitpten mehr oder weniger an die beiden Hauptefiskte, die durch die Streuung hervorgerufen werden, an.

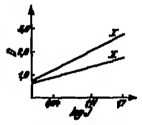
Beirachtet man ein Objekt, z. B. vorteilheit einen Strichruster, durch eine streuende Silberschicht hindurch, an beobschiet man zweicziel:

 Die Koniuren des Objekts erleiden eine Verwaschung, die um so größer ist, je stärker die Schicht streut.

2. Die Helligkeitsunterschiede am beobachteten Objekt werden ausgeglichen, und swar um so mehr, je stärker die Schicht streut.

Der sweite Rifekt wurde in neuerer Zeit von Roccuer (6) und Auguspholen als Grundlage sur Amarbeitung einer Mesmothode für die Streuung beuntat:

Es wurden vier quadratienhe Felder, die diffuses Licht verschiedener Intensität susstrahlten, mit einem



Alth. St. (Val. Timb.)

photographischen Apparat auf Platten, die einen miglichet ausgesprochenen "geraden Teil" der S-Kurve haben (Agfa-Spesial haw. Ulten-Spesial), aufgenommen. Der Schwärzungsgrad der Felder auf der Platte wurde mit dem Maureum-Polarisationsphotometer bestimmt und danach sine Kurve geseichnet. Wird nun eine geschwärzte photographische Platte zwischen die leuchtenden Felder und das Aufnahmeobjektiv geschaltet und um so viel länger belichtet, bis das dunkelste Feld die gleiche Schwärzung zeigt wie ohne Zwischenschaltung der Schicht, so verläuft, wie Abb, 54 seigt, die Schwärzungskurve der Felder auf der Platte flacher (Kurve II) als ohne Zwischenschicht (Kurve II).

Der Winkel swischen den Kurven wird als Maß für die Streuung der Schicht verwendet. De er sich für nicht zu große Expositionsinderungen, d. h. zolange man zich im geraden Teil der Schwiezungskurve befindet, nicht verändert, können die Kurven parallel zu sich zelbst verschoben werden, zu daß man zie zich von

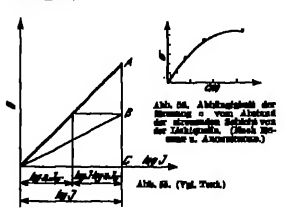
demselben Ordinatenpunkt ausgehend denkan kann (Abb. 55).

9

Die Kurven argaben sich stets mit großer Annäherung als gerade Linken. Die Streuung wird demnach definiert als:

$$\sigma = \frac{AB}{AO} \text{ (Abb. 55)}.$$

Schon Ansary (4) sowie Sharrand (14, 48) und Muss haben erkannt, daß die Streuung abhängig ist von der Entfernung der streuenden Schicht von der Lichtquelle. Für die genamten Forscher war diese Feststellung für ihre Dichtsmessungen von Wichtigkeit, während sie durch die Konstruktion der modernen Polarisationsphotometer nach Mangans fortfällt. Es war daher wichtig, zumächst diese Verhältnisse zu untersuchen. Die Ergebnisse sind in Tabelle 63 und Abb. 66 enthalten.



Tabellett. Abhängigkeit der Streuung s vom Abstand der streuenden Schieht von der Lichtquelle (nada Eagust und Augusteene) (vgl. Abh. 56).

Abstend der Subbis von der Liebigunde ent	Street,
0 1 3 4 8 16	0 0,010 0,056 0,090 0,318 0,870
(Seldelt ver) 39 less (Objektiv)	0,480

Man slaht, daß die Streuung mit wachender Entfarnung der Schicht von der Lichtquelle sunfichst proportional sunimmt und schließlich gegen einen Granswert konvergiert. Aus den Versuchsdaten folgt, daß es bei Dichtemessungen notwendig ist, die Messungen im Abstand 0 von der Photometrierlichtquelle versunehmen, und swar bei möglichst vollkommen diffusem Licht, wie dies auch beim Marrant-Photometer der Hall ist (s. S. 168). Die folgenden Untersuchungen sind bei der Versuchsmordnung; Schicht vor dem Objektiv gemacht.

Die Abhängigkeit der Streuung von Schwärzung und Einulsiensert stellt. Tabelle 63 und Abb. 87 dar.

Tabelle 63. Das optische Streuungsvermögen stechnischer Platten und Filme in Abhängigkeit von der entwickelten Dichte (D) (nach Escuer Archennum). (Vgl. Abb. 57.)

Hamileloutext	<i>2</i> -0,8	D-1,0	D~1,5	Kendersbrauer der Ub- mirridation Kleiner
Dispositiv Photomechan, Emulsion (Agfa-,, Reproduktion"). Kinepositiv (Film-Emulsion). Emulsion der Agfa-,, Farbenplatie". Photomechanische Emulsion für den Tiefdruck Agfa-,, Haira-Raphd". Agfa-,, Ultra-Spesial". Kinenagativ Film-Emulsion. Agfa-Spesial-Emulsion.	0,09 0,08 0,06 0,08 0,11 0,13 0,14 0,16 0,17	0,03 0,03, 0,10 0,13 0,23 0,23 0,25 0,25 0,29	0,04 0,05 0,18 0,28 0,35 0,35 0,41 0,44	cm. 0,5 μ cm. 0,7 μ cm. 1,5 μ

Die Abhängigkeit der Streuung von der Entwicklungsdauer ergibt sich aus zwei Daten für eine panchromatische (mittelempfindliche) Emulaion:

Tabelle 64.

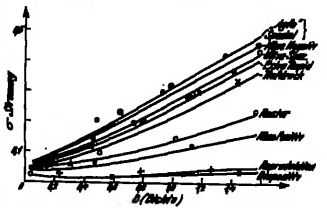
Heirickung- dener Ma.	Districts	(Character)	
1,5	0,60	0,08	Korngröße n <sub>1,5 Min.</sub> < Korngröße n <sub>5 Min.</sub>
5,0	0,66	0,15	

Aus den Tabellen ergeben sich für die optische Streuung entwickelter und unentwickelter Silberschichten (NB. Bei der hier von Boguer und Angenaumnen

angswandten Meßmethode baw. Definition der Stretung; vgl. auch Tabelle 65) folgende Stine:

1. Für eine bestimmte Einmisionsert nimmt das optische Streuvernögen annähernd proportional mit der Schwärzung der entwickelten Schicht an (Tabelle 68, Abb. 67).

2. Für verschiedene Emulsionearien nimmt die Streuung stark mit der Komgröße zu (Ta-



Alle, 57. Des cultures Securoradate testesientes Patitus und Flans in Abstratigheb von der Dickle, (Each Recorr v. Austraspete.)

belle 63, Abb. 57). — Soweit Korngröße und Empfindlichkeit parallel laufen, ordnen sich also die Schichten bezöglich ihren Streuvermögens in der Reihenfolge ihrer Empfindlichkeit an, webei die empfindlichen Schichten das hübere Streuvermögen besitzen.

3. Bei gleichen Schwärzungen ist die Streuung einer kurz entwickelten Schicht kleiner als die einer länger entwickelten Schicht, entsprechend der Verschiedenheiten der Größe der entwickelten Körner (Tabelle 64).

Aus dem linearen Zusammenhang der Dichte mit dem Skreuvermögen  $\sigma$  und der Tatasche, daß die Dichte eine additive Größe ist, folgt, daß in dem untzruchten Gehiet auch  $\sigma$  eine additive Größe ist. — Zwei hintereinandergestellte Schichten mit der gleichen Streuvermögen 3  $\sigma$ .

Vergleicht man diese Sätze über die Stroumg mit den Resultaten für die Abhängigkeit der Deckkraft von der Korngröße, so ersieht man, daß die eine Größe in restproker Art wie die andere von der Korngröße abhängig ist:

Die Deckkraft nimmt ab und die Streuung wächst mit zunehmender Korngröße.

Für den Zusammenhang der Internetitien einer Lichtquelle ohne streuende Schicht (J) und durch eine streuende Schicht  $(J_s)$  hindurch betrachtet und dem Streuvermögen  $\sigma$  der Schicht ergibt sich nach Eusame  $(\delta)$  und Augustimus folgenden:

Ana Abb. 55 last sich ablesen:

$$\frac{\lg J - \lg \sigma J_{\sigma}}{\lg J} = \frac{AB}{AO} = \sigma.$$

のでは、「「「「「「「」」」というでは、「「「」」」というできます。 「「「」」では、「「」」では、「「」」では、「「」」では、「」」では、「」」できます。 「「」」、「」」、「」」、「」」、「」、「

Der Faktor e ist die Zahl, welche angibt, um wieviel mal länger die Aufnahme bei vorgenchalteter Schicht belichtet werden muß als diejenige ohno Schicht; a hängt also mit der Schwärzung der Schicht zusammen. Obiger Ausdruck 1884 elch noch folgendermeßen umformen:

$$\begin{split} \lg \sigma J_\sigma &= \lg J - \sigma \lg J = (1-\sigma) \lg J = \lg J^{(1-\sigma)} \\ J_\sigma &= \frac{1}{\sigma} J^{(1-\sigma)} \,. \end{split}$$

De  $J_s$  für J = 0, wie auch die Messungen ergaben, nicht gegen 0 konvergiert. nondern vielmehr gegen einen endlichen Wert, so muß en der rochten Helte der Formel noch eine additive Konstante hinsutreten:

$$J_\sigma = \frac{1}{\sigma} J^{(1-s)} + i.$$

Die Größe i gibt diejenige Intensität an, welche man an Biolion (icu O)iekta beobashtsa, die an sich dunkel stud  $(J \Rightarrow 0)$ , die aber durch die atronoude Schicht his zu einem bestimmten Betrage  $(J_s = i)$  aufgehallt worden,

Weltere Untersuchungen über das Streuvermögen entwickelter photographischer Schichten, die speziell zur Bestimmung absolutor Schwärzungen (a. Kapital II, C, 40, S. 157) dienen sollen, liegen von Jürgann (1) vor. Dieser dofinierte die Streuung als Verhälteds von dem seitlich abgelenkten Licht (Bironstrahlung) zu dem geradlinig durch die Schicht hindurchgehenden Licht (Zontralstrahlme):

$$a=\frac{J_a}{J_a}$$
.

Die Mestvorrichtung von Jünamus enisprach etwa einer Danyn-Housenman-Kamera für optisches Licht. An Stelle des Kristallpulverstäbehons wird die

sa untersuchendo, strouendo Schicht genetzt. In Abb. 58 ist die Vorrichtung schometisch wiedergegeben.

Hin von L kommendes, arrage blendetes Lichtbündel füllt durch die Glassolts hindurch auf die goschwärzte, auf ihr Strouvormagen **H**II unicomuchende

Schicht P. Das geradlinig hindurchgebende Licht, der Zentrelstrahl (5), wird auf die Sohicht S photographiert; das seitlich abgebeugte Licht (es konnte bis au Ahlenhungswinkein von 50° gemessen werden) trifft auf den kroisförmig. trommelartig um das Strompisparat angeordneten Film F. Die Lamellen I sollen verhüten, daß die Telle des Films F sich gegenseitig falsches Licht suetrahlen.

Die Unwertung der Schwärzungen des Zentraleirahles (auf S) bzw. der Streustrahlung (auf F) in relative Interestition und damit gleichseitig die Hrmittlung des Interstitieshfalles der Strahlung in Abhängigkeit vom Ablenkungswinkel geschah unter Bennissung des Begistelsrphotometers nach Kooz (I) und Goos (I und S) und des Studenverlahrens nach States (I).

Gemessen wurden verschieden geschwärste Schichten von "Agfa" Diepositiv-, -Exica-Rapid- und Röntgemplatten. Die Ergebnisse sind in Tabelle 66

summmengestalli.

Aus den Zahlen der Tabelle 65 geht deutlich hervor, daß die Kurvon für die Abhängigkeit des Streuvermögens von der Schwärzung bei den verschiede-

nen Schichterten Maxima aufweisen. Weiter ist zu erkennen, daß bei Dichtewerten zwischen 0 und cs. 1.8 Diapositivachicht am stärketen und die Rönigenfilmschicht am sohwichsten strout. OXB. Diese Branbnime sind vectorieden von den Resultaten **Eccurr** You md ARCRESHOLD [vgl. Tabells 63 und Abb. 57]. Die Befunde gelten also

Tabello 65. Streuvermögen verschieden geschwärster Schichten (mech Jüngsmis).

Simpelpini	District generation with from MANCHEST Parketon of the part Indian Vallet Vallet Indian Vallet India	Siemereiendiern; Diemereiendiern; in K der Louien bisablung
Agra-Dispositiv	0,399 1,031	1,97 8,64
Agfa-Extra-Rapki	1,360 1,641 0,501 0,982	26,09 7,84 0,79 9,89
Agfa-Röntgen	1,450 1,773 0,509 1,084	19,50 8,10 0,45 2,14
•	1,415	86,20

offenber spesiell für die von den jeweiligen Antoren gegebenen Definitionen baw. angewandten Meilmethoden der Streuung.) — Über Zueummenhänge zwischen Streuung und Dichte vol. Nr. 49, S. 168 ff.

## B. Die Photolyse des Bromsilbers. (Das latente Bild.)

## a) Die Absorption der Strahlung.

Wird sine Halogensilberschicht belichtet, so spielen sich nachsinender swei miteinander kansal verknüpfte Vorgänge ab: Erstens der physikalische Vorgang der Lichtabsorption, sweitens ein chamischer Vorgang, der in der Veränderung des Halogensilbers besteht.

Es werde somiohet die Absorption betrachtet:

Die Erkenninis, daß Absorption und chemische Aufspaltung miteinander verknüpft ist, sprach seemt Georgius 1817 in dem nach ihm benannten Grundgeseis der Photochemie aus:

Bine chemische Veränderung kann nur durch solche Strahlungsenergie herbeigeführt werden, welche vom System absorbiert wird.

81. Anwendung der Quantentheorie. Für die nähere Vorsiellung des Absorptionsvorganges hat in neuester Zeit die Anwendung der Quantentheorie auf photochemische Prosesse, im besonderen auch für den vurliegenden Fall der Photolyse des Bromellees, die eesten Grundlagen geschaffen. Es ergab sich die Vorstellung, daß des Licht quantenhaft absorbiert wird, d. h. daß die Lichtenergie im vurliegenden Fall vom Halogeneilber, nicht in einem kontinnierlichen Haergiestrom, sondern ruckweise in einzelnen diakreten "Energiequanten" aufgenommen wird.

Ans der Quantentheorie ergibt sich für das Energiequant z die Bestehung

$$e=k\cdot \tau=\frac{k\cdot a}{2},$$

wurin à sine universelle Konstante, die Prantonne Wirkungskonstante mit dem Wert

$$\lambda = 1.56 \cdot 10^{-44} \text{ cal} \cdot \text{sec} = 6.55 \cdot 10^{-47} \text{ erg} \cdot \text{msk.}$$

ist und  $\tau$  die Schwingungmahl des absurbierten Lichtes bedeutst. (a bedeutst die Lichtgeschwindigkeit,  $\lambda$  die Wellenlänge des absurbierten Lichtes.)

12

\*\*\*\*\*\*\*

Wie success von A. Emercus (1) erwähnt wurde, liegt es nahe, im Sinne der Quantentheorie zu vermuten, daß ein absorbiertes Quant he, ein Molekul s. B. AgBr aufspaltet. Durch diese Gedankenverhindungen ist zum erstammel absorbierte Energie und photochamischer Umsats auf theoretischer Grundlage in Besiehung gesetzt wurden. De Lichtenergie leicht im absoluten Maß, d. h. in Quanten he gemessen werden kann (s. S. 168), ist die Ermittlung des Vorhältenesse

der sog. Quantensusbeute, nur eine Frage der Messung der Absorption und des Umsetzes. Auf die Photographie übertragen heißt das, es ist die Masse des latenten Bildes je absorbiertes Quant är zu ermitteln.

33. Die spekirale Absorption des kindemittellireien Bremsilbers. Zunkohst ist zur Ernichung dieses Zieles die Absorption des Lichtes vom Bromsilber zu untersuchen. Es sollen sunichst die Resultate über die Absorption des

bindemittelfreien Bromsilbers dargestelli werden.

Bindemittaliveles Bromeliber ist von Econom (11) und Noderen [s. auch Stade (3) und Toy] in durcheichtiger und in dispersor Form auf seine spaktrale Absorption untersucht worden. Bromeliber wurde geschmolzen und zwischen zwei Quersplatten enterzen gelauen. Von den Quersplatten ließen sich 0,5 mm

Tabelle 64. Absorption von durchsichtigem, geschmolzenem AgBr.

 	W 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11	<del>_</del>	
<u>+</u>	Absorption.	2	Abenytica Z
 615 845 490 470	0 0	455 460 450 416	15 80 90 100

dicke, durchalchtige Bromallberplättehen abläsen. In
der Tabelle 06 sind die
Absorptionsmosungen unter Absug der Reflexion,
die nach der Formal von
Huxamus 29% beträgt
(Brechungsquotient des
AgBr 2,8), wiedergegeben.

Das reine Bromeilher besitst also swischen 615 und 460  $\mu\mu$  keine nennenswerte Absorption. Diese setzt sehr stell erst bet 485  $\mu\mu$  ein. Zu ähnlichen Krgebnissen kamen Franzunder (1) und Grunar, welche die Mehisbeorption von Silberhalogenickristellen (AgCl, AgBr und AgJ) mit Hilfe Hohtelektrischer Photometrie swischen 186  $\mu\mu$  bis 600  $\mu\mu$  maßen (s. auch Abb. 67, S. 130).

Schichten von dispersem Bromeliber wurden von Econom (11) und Monnack langustellt, indem frisch gefülltes Bromeliber mit einer geringen Menge Gelatine angerührt und der so entstandene Brei auf Glasplatten ausgebreitet und getroebnet wurde. Diese Schichten weren für Licht undurchlänig. Sie entstellten nur 2 % Bindemittel. An den Priparaten wurde im Kngelphotometer

Tabelle 67. Absorption won dispersen, undurchsichtigen, nur 2% Bindemittel (Gelatine) enthaltenden Aghr-Schichten.

į,	Referen	Almerida	- 4	Reference	Abanysia.
P	%	M		%	K
615	99	8	498	44	56
546	98		405	22	68
490	88		965	26	74

nach Unaucur die Befierien gemeinen. Die Absorption ergibt sich dam als Differens swischen auffallender und reflektierter Sirahlung. Die so gefundenen spektralen Absorptionen enthält Tabelle 67:

Die Mesmethode mit dem Kugelphotometer nach Unnammer hat den Vorsug, das man einen vergleichberen Integralwert der nach allen Seiten ausgestrahlten Energie bestimmt. Demgegenüber tritt der Nachteil, daß bei starker blaner Belichtung die zu memenden AgBr-Schichten schnoil anlaufon

und daher aft annenwechselt werden müssen, surünk.

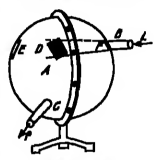
Abb. 59 seigt ein Kugelphotometer. Die Kugel wird für die vorliegunden Zweeke vorteilheit mit einem Durchmesser von etwa 40 cm vorwondet. Im Immen ist sie mit Magnesiumonyd tibernogen. Sie ist durch Lösen otniger Schrauben keicht anseinandersunehmen. Durch den Ansatz B fällt paralleles Light in das Innere. An C wird hel P das Photomotor (Luanous-BRODHURSchor Würfel) angesetzt, mit dem man die Flächenhelligkeit der inneren Kugeloberfliche durch Vergleich mit einer konstanten Lichtquelle mißt.

Bei der Ansfihrung der Messungen wird sunfichst bei D oder I ein Magnostumovydantim angelment und die Wandhalligkeit in der Kugel ermittelt.

Darm wird der MgO-Schlem durch das su untersuchende Plattenstiick (mit schwarzem Samt hinterlegt) erestat: Diese Messung ergibt die refisktierte Energie (Differenz mit MgO-Schirm und Plattenstück). Die Messung bei Stellung des Plattenstücks bei D oder I ergaben praktianh die gleichen Werte.

Schließlich wird bei F ein rundes Plattenstück eingesetzt, so daß die Kugel im Innern durch das von der Schicht durchgelassene Licht erleuchtet wird: Diese Messung ergibt die Absorption der Schicht (Differenz mit Plattenstück bei F und ohne Plattenstück).

Weitere Absorptionsmessungen an disperson Bromallber sind spates von Museum (1) und Krasus (1) gemacht worden. In beiden Fällen waren die Schichten,



an denen die Messungen vorgenommen wurden, für Licht undurchläusig. Zur Bestimmung der Absorption war also mur die Ermittelung der Reflection notwendig. Dies geschah in beiden Fullen mit dem LUMMES-BRODHUMSchen Photometerwirfel (s. Krasus [1, 84]).

Die Begehnisse von Mursten sind außerdem sum Teil mit dam Kussinhoto-

meter kontrolliert. Tabelle 68 enthält die gefundenen Werte:

Tabelle 68. Spektrale Absorption von gofalltem Bromsilbor. -Verschiedene Fällungsarten (vgl. Text).

		beartles in		
Azi der Aglir-Beldeleien	236 pp	(Main year- passion)	(100 pg.	Melanthola
Äquivalentkärper ohne NO,' .	50,8	_		Photometorwariol
-	50.5		i —	Kngalnhotometor
Aquivalentkörper mit NO,	50,3 50,5		) <b>—</b>	Photomotorwirlei
	50.5			Kngelphotomotor
Billherkörper	40.5 86.0		l —	Photometer winted
_	80.0	<b>—</b>	) <del></del>	Kugelphotometer
Bromkitzper in H.O	55,0	3,7	2.5	Photometer wintel
Bromkirper in H <sub>2</sub> O Bromkirper mit MO <sub>2</sub> '	50,0	3,0	2,5 1,3	Photometerwirfol

(Über die Veränderung der Absorption durch die Silberausscheidung bei Belichtung s. Nr. 42, S. 122, Tabelle 79.)

Die Bessichnungen Aquivalent-, Brom- oder Bilberkörper sollen auf die Entstehung des Bromelibers hindeuten, Reitsprechend ist der Aguivalentigeper ohne Uberschuß von Br' oder Ag' gufallies AgBr, der Bilberkörper ein mit Ag-Überschuß und der Bromkörper ein mit Br. Überschuß gefälltes AgBr. Der Nitritsumts ist, wie in Nr. 42, S. 127 gezeigt werden wird, für die Untersuchung der Photolyse von Wichtigkeit. Daher ist es hier von Interesse, seinen Einfinß auf die Absorption zu erfahren. Er ist jedoch, wie die Tabelle 68 zeigt, zu vernachläusigen. Im übrigen verhalten sich Äquivalenthürper und Nitritkörper wenig verschieden. Dagegen unterscheidet sich von ihnen in der Absorption

deutlich der Bilberkörper.

Die Absorptionsgrenze des Silberbromids ist von J. Ecquare (34) und R. Schunder auch für bindemittelfreies AgBr in mikrokristellinischer Form bestimmt worden. In guter Übereinstimmung mit den Messungen an durchsichtigen Plättehen von geschmokenem AgBr (vgl. Tabelle 66) ergibt zich, wie aus Abb. 60 zu ersehen ist, die Absorptionsgrenze des AgBr zu  $\lambda = 480~\mu\mu$ . Das AgBr wurde durch Fällung einer 0,06 n AgNO<sub>2</sub>-Lösung mit der Squivalenten Monge einer 0,06 n KBr-Lösung erhalten. Die Fällung wurde im Dunkeln vorgenommen. Das Präparat erhielt nur die bei der Absorptionsbestimmung äußerst geringe Belichtung.

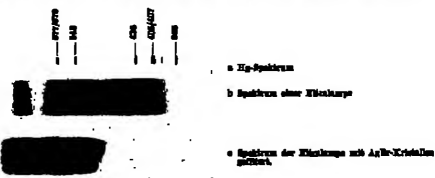


Abb. 60. Almoration was bringlithindum, historisticium Aglic.

33. Die Alserptien des hindemittelfreien Affir in Abhängigkeit von alserbierten Ienen. Weitere umfangreiche Untersuchungen über die Ahhängigkeit der spektralen Absorption des Bromeilbers von den Fällungsbedingungen, d.h. — wie aus II, A, 12, 8,42 au ersehen ist — von adsorbierten Ionen, sind von Faraus und seiner Schule ausgeführt wurden. Schon in der älteren Literatur (a. u. a. Vozza [I]) ist mehrtach erwähnt, daß sich die im Überschuß des Silbersatuns größlich Miederschläge (Silberkürper) im Licht bedeutend rascher als die im Überschuß des Halogens gefällten (Bromkürper) schwärzen. Dabei zeigem Silber- und Bromkürper Unterschiede in der Färbung: Der Silberkürper ist mehr weißlich und der Bromkürper mehr gelblich geützte. Der Bromkürper erleidet selbst nach mahnstündigem Stehen im sentreuten Tageslicht nur eine schwache Farbveränderung (Anlauffarbe), während der Silberkürper sich im gleichen Licht sehen nach wenigen Minuten von Weiß über Grau nach Schwarz verfärbt.

Diese Unierschiede in der Lichtsunpfindlichkeit der Bromeilberformen wurde früher als eine reine Aksoptorwirkung des adsorbierten Silbernitzsts erklärt, indem das Silbernitzst das bei der Belichtung des Bromeilbers frei werdende Brom binden und so eine Rückvereinigung des Broms mit dem ebenfalls durch die Belichtung emtstandenen Silber verhindern sollte:

$$AgHO_1 + H_2O + Hr_1 = AgHr + HHO_1 + HHO.$$

Die Schwärzung muß in diesem Fall also schneller forischreiten als beim Bromkörper, wo dem frei werdenden Brom nicht die Möglichkeit genommen wird, die Lichtwirkung rückgängig zu machen. Solche Sekundärreaktionen spielen zweifolles für den Fortgang, also für den quantitativen Verlauf der Bromailberzenstaung im Licht eine wichtige Bolle (s. II, B, b,  $\beta$ ). Sie können jedoch nicht Unterschiede in den Kintritt der Lichtwirkung auf das Halogensüber in Abhängigkeit von der Wellenlänge des absorbierten Lichtes, wie sie sneut von K. Farans vermutet wurde, erklären,

Von Fajans (I) und K. v. Buckmars (I) wurde die Ansicht entwickelt, daß zwischen der Ionenadsorption und der Abhängigkeit der Lichtempfindlichkeit (Lichtempfindlichkeit heißt hier also: der qualitative Hintritt, nicht der quantitative Verlauf der Lichtwickung) von der Wellenlänge des absorbierten Lichtes ein Zusammenhang besteht: Bei der photochemischen zemetzung des aus Silber- und Bromionen aufgebauten Kristallgitters entsiehen primär Silber- und Bromionen aufgebauten Kristallgitters entsiehen primär Silber- und Bromionen des Raumgitters abgeben. Dieser Vorgang wird "innerer licht- elektrischer Effekt" genannt. Die Arbeit, welche sum Übertragen des Elektrones von Bromion auf das Bilberion notwendig ist, kann als Maß für die von der Strahlung su leistende Arbeit gelten. Diese Arbeit ist aber, wie eine einfache theoretische Betrachtung (Hussung [I]) ergibt, abhängig von der Adsorption von Ionen an der Oberfische des Kristalls.

Abb, 61 a.—e sellen die Gittiereberflächen des Äquivalentkörpers, des Silberkörpers und des Bromkörpers darstellen (vgl. S. 89 unten).

Es sollen die durch die Phile angedeuteten Überglinge der Elektronen auf der Oberfische eines Bromeliberkrietelle verglieben werden. Beim Aquivalentkörper (a) ist jedes Bilberion an der Oberfische von 5 Bromionen (risumlich i) umgeben, beim Silberkörper (b) ist ein adsorbiertes Silberion jedoch nur einem Bromion benachbert. Beim Aquivalentkörper werden nun die vier Bromionen dem Übergang des Elektrons auf das Silberion entgegenarbeiten. Es ist infolgsdemen von dem absorbierten Linkt eine dementsprechende Arbeit zu lehten. Beim Silberkürper jedoch fällt die Wirkung dieser 4 Brumienen fort, die Arbeit, die des absorbierte Licht bew. das absorbierte Lichtquant (vgl. oben) zu leisten hat, muß also geringer sein. Des gielche müßte auch beim Bromkfieper der Fall sein. Hier ist das von dem schorbierten Bromion auf das Milberion übergebende Makiron offenber obenfalls in somer Antangalage wantger fast gebunden als ein Elektron, welches einem in die Kristalleberfläche eingebauten Brozzion angehört. Die verschiedene Arbeit, die das absorbierte Lichtquant & bei dar Zerseisung eines Bromellbermolektils zu leisten hat, könnte sich min darin änßern, daß einmal im Falle des Silberkürpers ein absorbiertes Lichtquam geringeren Emergicinhaltes, also mit kleineren 7 baw. größerer Wellenlänge, bereits die Zeczelsung herbeiführen kann, während im anderen Fall das gleiche by beim Aquivalentkörper nicht mehr wirkum ist.

Für den Eintritt dieses Effektes sind ellerdings swei Vorsumetsungen not-

wendig, die hisher noch nicht erwähnt wurden:

I. Die Photolyse muß an der Oberfische des Kristalle einischen, und diese Oberfischenphotolyse muß allein bestimmend für die Lichtempfindlichkeit des Halogensilbers sein.

2. Die Möglichkeit der Wirknamkeit des absorbierten he muß mit der Möglichkeit seiner Absorption verknüpft sein. Mit anderen Worten heißt das: Die Absorption des Bromeilbers muß von den Adsorptionsorscheinungen abhängig sein, und zwar mißte sich die Absorption vom Äquivalentkörper über den Bromkörper som fillberkörper nach dem langwelligen Rot hin ausdehnen. — Die Forderung, daß die Möglichkeit der Wirknamkeit eines Quants mit solner Absorption in Zusammenhang steht, ist übrigens nichts anderes als s. B. die Forderung der Bosmechen Theorie, daß bei Absorption einer Spektrallinie durch ein Atom immer nur der Energiebetrag (he) von dem Atom absorbiert wird, der eine seiner Valenselektronen auf eine höherquantige Bahn befördort.

Die Prüfung dieser theoretischen Voransangen wird also in der Bestimmung der (längsten) Lichtweilenlänge liegen, die gerude noch imstande ist, die Zorsetzung des Bromeilbers herbeitstühren; oder anders ausgedrückt: He wäre su untersachen, wie weit die Lichtempfindlichkeit des Bromeilbers bei den vorschiedenen Adsorptionsmodifikationen in den langweiligen (roten) Toil des Spekirums hinehmagt. Als Kriterium für die Lichtempfindlichkeit wird im allgameinen die Verfärbung, das "Anlaufen" des Bromeilbers, bomutat. Zur Verneidung von Sekundärreaktionen, wie z. B. der Wiedervereinigung der fipoliprodukte des Bromeilbers, wurden den Präparaten "Akusptoren" zugenoist, die das frei gewordene Brom binden. Als miche Akusptoren haben sich u. z. bewährt: NaNO, H.8O, Phenylpropiolature, H.O, Queeksilberdampf.

Für die einzelnen Bromsilbermodifikationen ergaben sich zusammengefaßt folgende Befunde (vgl. W. Frankungungen [1], K. Falans [2], W. Hym-

HERE [I], nowle K. Patans [6] u. W. Stenson):

Aquivalent-AgBr-Kürper.

Reines, von Adsorbaten und Feuchtigkeit freies AgBr, gewonnen durch Trocknen bei höherer Temperatur und im Hochvakuum einorseits von AgBr-Kristallen, anderensits von bromiertem Silberblech. Als Bromaksoptor dionte Quecksilberdampf. Die spakirale Empfindlichksitzschwalle ergab sich zwischen 435—410  $\mu\mu$  liegend. (Nach Tabelle 66 470—465  $\mu\mu$ .)

2. Bilberkürper,

Bei Bromeilber unter AgNO<sub>3</sub>-Lösung, das als mit Silberienen bedecktes Bromeilber ansusprechen ist, liegt die Empfindlichknitzschwelle bei Verwendung von AgNO<sub>3</sub> als Bromeksspier noch unterhalb von 620  $\mu\mu$ , also vermutlich im Infraret. Daß bei diesem Priparat bereits im roten Licht eine Zorsetzung des AgBr stattfindet, komme außer durch seine Verfärbung auch durch direkton Nachweis der Brombildung bewiesen werden, und zwar folgendermaßen: Bei der Abspaltung des Broms enisteht unter Mitwirkung von AgNO<sub>3</sub> als Aksoptor:

$$Br_s + AgNO_s + H_gO = AgBr + HNO_s + HBrO$$
.

Die unterbronige Sture läßt sich mittals Durchleiten eines indifferenten Gasstromes durch das Resktionsgemisch und Einleiten in ein Absorptionsgefäß mit Lange bestimmen. Hier resgiert sie unter Bildung von Br':

$$3HBrO + 3NeOH = NeBrO_s + 3NeBr + H_sO$$
.

Das Br' wird nephelometrisch mit AgNO, nachgewiesen.

Die gleiche spektrale Empfindlichkeituschwalle wie bei ohiger Anordnung (AgBr in neutraler AgNO<sub>2</sub>-Lisung) wurde auch in saurer Lösung bei einer H-Ionenkomenication von 10<sup>-4</sup> Mol je Liter erhalten. Dedurch ist der mögliche Einwand, daß es sich im emten Fall (neutrale Lösung) um eine Sonafbilisierung durch OH-Ionen (vgl. unten) und nicht durch Ag-Ionen handein könnte, beseitigt.

8. Brom-AgBr-Körper.

Ka wurde Bromsilber unter saurer Lösung von KBr verwandt. Das Bromsilber hat also Bromionen adsorbiert. Die spektrale Empfindlichkeitsschweile ergab sich awischen 486 und 410 µµ liegend, abenso wie die des reinen AgBr (des Anuivalenikörpen, vgl. 1). Bromakseptoren weren schweftige Säure und Phenyi-

propiolature.

In neutraler und saurer Lönung mit Athylen als Bromaksoptor wurde die spoktrele Emplindlichkeitsschwelle bei 492 μμ gefunden. Hier war der Effekt noch sehr sohwach, er verstärkte sich mit abnehmender Wellenlänge langsam und war bei 486 µµ kräftig. Der Unterschied swischen dem ersten Resultat von 436-410 und 492 μμ wird auf die Verwendung ungesigneter Filier im ersten Fall surfickgeführt. Der Wert von 499 μμ wird als der richtige betrachtet.

4. Außer den in 2 und 3 untermehten Ag'- und Br'-Ionen sind auch noch andere Innen auf eine sansibilisierende Wirkung hin untersucht worden. He sind dies die

Anionen: OH', BO,", Phonylpropioleture-Anion, Kationen: Ti' und  $Pb^{-}$ .

Für Bromeilber unter alkalischen Läsungen wurde die spektrale Empfind-Hohkelianchwelle bei  $\lambda > 620 \,\mu\mu$ , vermutlich im Infrarct, gefunden. Als Bromakusptor wirkt hier die alkalische Lösung selbet. Da keine Bromahspaltung wie in 2 nachauweisen war, wird die Annahme gemacht, das nicht eigentlich das AgBr, sondern auf der Oberfläche des Bromelbers gebildetes AgOH bzw.

Ag\_O durch das Licht gespalten wird.

Mit Hills dieser Verstellung ist auch die sanzibilisierende Wirkung der beiden Anionen SO," und Phenylpropiolatureszion zu erklitzen. Als spekizale Empfindlichkeitmohrwelle ergeb sich hier  $\lambda = 508 - 540 \,\mu\mu$  haw.  $\lambda > 615 \,\mu\mu$ . De die beiden Silbernske Ag 80, und phenylpropiolasures Silber — beides schwerifeliche Salze — die gleiche Empfindlichkeitsschwelle zeigen, so ist ansmehmen, daß sich bei der Photolyse eine auf der AgBr-Oberfläche befindliche Schicht von Ag<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> baw. phenyipropiolasurem Silber zarastate.

In Gegenwart von II'-Ionen ist das Bromailber (ausgewaschener Bromkdrper) noch unter einem Rotfliter  $\lambda > 615 \,\mu\mu$  empfindlich. Das frei werdende Brom oxydiers bei der Photolyse in sekundärer Reaktion des II-Ion sum Ti Jon. Die Anlauffarbe des AgBr unter IT Lieung ist daher infolge von Ti(OH), Bildung auf der Oberfische des AgBr eine andere als z. B. unter

Athylenkinung.

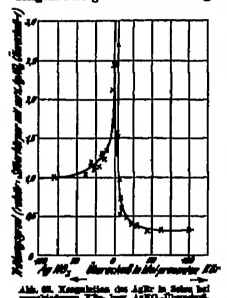
In november Zolt sind die vorstebend verseiehneten Resultate durch Absorptionsmessungen an den einzelnen Schichten bzw. AgBr-Modifficationen erglast worden (s. H. Fromerer [I], sowie H. Fromerer [2] und G. Karacours). Die Messungen wurden an Bromailberselen und Bromailbergelechiehten

vorgenommen.

Die Wahl des kolleiden Bremellbers als Uniersnehungsebjekt war naheliegend, well so das AgBr eine sehr große Oberfische bestist, und daher die Beelufinssung der Absorption durch adsorbierte Imen möglichet groß wird. Die Lichisbeorption solcher Sole ist natürlich nur vergleichbar, wenn sie annähend gleiche Teilchengröße aufweisen. Es galang awar, die Teilchengröße weitzehend gleichmäßig hersustellen und auch die Kongulation der Tullehen während der Beobschtungszeit sehr einenschränken, doch wurden zur Bieberheit diese Messungen an Solen durch Messungen an AgBr-haltigen Gelatineschichten kontrolliert.

Zur Herstellung von AgBr-Solen gleichen Kongulationsgrades wurde die Kurve in Abb, 62 cemiitelis. Sie zeigt die Abhängigkeit der Dieperzität des AgBr-Sols von dem Überschuß an KBr haw. AgNO<sub>2</sub>. Als Maß des Tribungsgrades baw. Dispersitätsgrades wurde die Schwächung benuist, die grünblaues Licht (CuSO<sub>4</sub>-Lösung als Filter) durch die rotgelben Sole erfuhr. Zur Mossung diente ein Kolorimeter. Besüglich der Kongulationsgeschwindigkeit wurde gefunden, daß diese nach etwa 13 Stunden einen Grenswert erreicht. Nach dieser Zeit verändert sich der Kongulationsgrad innerhalb von 2 Stunden nur noch um ca. 1—2%. Messungen an den Solen wurden daher orst nach 12 Stunden nach Herstellung der Sole vorgenommen. Die Konzentration an AgBr betrug ca. 1 Millimol je Liter. Der Trübungsgrad eines Sols mit 100% Überschuß an AgNO<sub>8</sub> wird 1 gesetzt.

Ans der Abb. 62 ist ersichtlich, daß der Kongulationsgrud sowohl mit steigendem Ac'- als auch mit steigendem Br'-Ionenüberschuß stmimmt und (vgl.



such Abb. 6, S. 18) daß die Bramionen stärker von Ag Br-Tellahen adsorbiert worden als die Silberionen. Die Dispersität ist bei gielchen Überschüssen an Br' und Ag' beim Silberkürper größer als beim Bramkörper, was eine größere Siebilitäts der Silbersole bedeutet (vgl. A. Lorrunmonn (3), W. Suurser und W. Foner-MARE).

Die Absorption wurde auf photographisch-photometrischem Wege gemessen. Als Lichtqualle diente ein Risculichtbogen. Hin Tell des Lichten passierte eine Küvette mit dem su untersichenden Sol bzw. die Emulsion auf der Platte, ein anderer Tell einen rotierenden Sektor. Die Lichtbündel entwachen in einem Quaraspektrographen zwei dicht aneinander Hegende Spaktren, auf deren Abhildung auf einer photographischen Platte bei Variation der Sektoröffnung Linien gleicher Schwärzung aufgemoht wurden.

Abb. 63 seigt die spektrale Absorption von Solen des Silbor- und Bromkörpers, und swar ist als Ordinate der Logarithmus des Extinktionskosffizionten K:

$$K = \frac{1}{4d} \cdot \lg \frac{J_0}{J}$$

anigetragen. Die Schichtdicke d ist in Zentimetern gemeenen, s = Konson-

tration des Silbernoles in Mol je Litter.

Die Kurven seigen, daß im Ultraviolett und Violett (3800—4470 ÅR.) die Absorption beider Sole nahem gleich ist. Der Anstieg ist nahem linear. Die Extinktion wird offenber überwiegend durch die Streuung des Lichtes an den Kolleidtellehen bestimmt, Mach der Barramsmehen Theorie (vgl. s. B. Frangsprunger [1,581]), ist der durch Streuung an weißen Tellahen hervorgerufene Extinktionskoeffisient;

$$K = \frac{4}{12}.$$

$$\lg K = \text{konst} - 4 \lg \lambda.$$

oder.

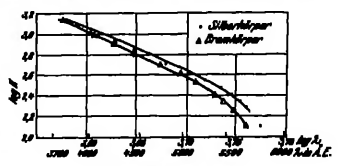
Für lg X muß also tatalchlich, soweit es sich nur um Streuung handelt, eine Gemde resultieren, wie Abb. 68 migt. Im sichtbaren Gehiet ergibt sich swischen Silberkörper und Bromkörper bezüglich der Entinktion ein deutlicher Unterschied. Wie aus der langwelligeren spektralen Empfindlichkeitsschwelle des Silberkörpers erwartet wurde, ist tat-

slablich die Extinction des Silberkärpers im langwelligen Gebiet wesentilch gräßer als die des Bromkärpers. Auch reicht sie weiter in das Bot hinein.

Für die Absorptionsmesungen an Bromailbergelschichten gelten die Abb. 64 und 65. Hier ist als Ordinate der Logazithmus von s

$$z = K \cdot c \cdot d = \lg \frac{J_0}{J}$$

autgetragen. Die Gele wurden folgendermaßen horgestellt: 30,00 ccm m/20 Ag NO<sub>2</sub> werden tropfenweise in 30,00 ccm m/20 KBr-Lösung von



Alth. Cl. Britishiles von Aglivileis.

Mileshingur: 200 com 11<sub>0</sub>0 + 10 com 11/20 Agillo, + 5 com 11/20 Kitr.

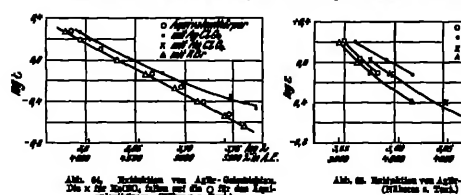
Brumbiliyer; Mil may H<sub>e</sub>O

+ 4,55 cm; m/th X7r

+ 4,0 end m/\$0 Ag\$(0<sub>6</sub>.

40° O und 2,25 Gelatine eingetropft. Nach dem Bratarren wird sorgfältig gewaschen. Das gebildete Bromelibergel kann als Äquivalentkörper angeseinen werden.

Um Adsorptionsschichten von Silber- und Thellolenen hersustellen, wurden die AgBr-Gelechichten in Läumgen von AgClO<sub>4</sub> und TiClO<sub>4</sub> gebadet. Die Perchlurate wurden verwindst, well das ClO<sub>4</sub>-Ion weder im sichtbaren noch



4. Excitation von Agir-Galacides.

4. Excitation von Agir-Galacides.

4. Excitation von Agir-Galacides.

4. Excitation von Agir-Galacides.

(Hilliam von Agir-Galacides.)

im langwelligen ultravioletten Gebiet Absorption seigt. Sie verändern daher die Absorption auch in luther Weise (vgl. Abb. 64).

Die beiden Abbildungen lauen erschen, daß in Übereinstimmung mit den Messungen an den Solen und mit den Messungen der spektralen Schwellenempfindlichkeit die Britisktion des Silberkörpers weiter in das langwellige Gebiet des Spektrums hinsburgt, daß der Unterschied swischen Brom- und Äquivalentkörper auch besöglich der apektealen Extinktion nicht sohr groß ist, und daß adsorbierte Thalloienen die Extinktion dem Äquivalentkörper gegyntüber erhablich in das langwellige Gebiet hinein verschieben. Bei  $\lambda = 4000\,\mathrm{AK}$  ist nach Abb. 66 die Extinktion des Silberkörpers um etwa 70%, die des Thalloienens um etwa 40% höher als die des Bromkörpers. Aus Abb. 64 orgibt sich als größte spektrale Absorptionsverschiebung (die Wellenlängendifferens bei gleichen Extinktionen) swischen Bromkörper und Silberkörper otwa 500 ÅE, und zus Abb. 65 swischen Bromkörper und Thallokörper os. 250 ÅB.

Ans diesen Versucheresultaten ist erzichtlich, daß die anfänglich thooretisch erhaltenen und erwartsten Effekte nur sum Teil tateichlich gefunden wurden. Entsprechend den Erwartungen ist für den Silberkörper im Vergielch sum Äquivalentkörper eine langweiligere spekkale Empfindlichkeitsgrouse und auch Absorptionsgrause gefunden worden. Dagogen zeigte sich zwischen Äquivalentliche hörper und Bromkörper nicht der erwartete Unterschied. Die oben dargestellten theoretischen Anschauungen enthalten daher sieher einem richtigen Korn, müssen

aber im einselnen koerigiert werden.

Eine Möglichknit, die experimentellen Ergebnisse von einem einheitlichen Gesichtspunkt aus zu erklären, liegt in der Annahme, daß bei dem Übergang des Elektrons vom Bromien auf das Eilberken lediglich der Zustand bzw. die Abtremungsarbeit des Elektrons vom Bromien für den Eintritt der Absorption eines ke bzw. für den Eintritt der Photolyse maßgebend ist, und daß die äußere Elektronenschale des Bromiens durch benachbarte Eilberkmen (oder auch Thalleienen) "deformiert" wird. Durch diese Deformationen wird die Abtremungsarbeit des Elektrons verändert, so daß verschiedene ke-Gromen resultieren. Von untergeordneter Bedeutung ist dagegen die Übertragung des loogslästen Elektrons auf ein mehr oder weniger entferntes Ag-Ion.

Auf jeden Fall aber dürfte durch die geschilderten Versuche siehergestellt sein, daß durch adsorbierte, farblose Ionen das Bromsilber sur Erweiterung seiner Absorption im sichtbaren Gobiet

angeregt werden kann. (Vgl. auch Enus [4, 1129].)

Die Betrachtungen und Experimentalergehnisse galten im allgemeinen bisher mur für bindemittelfreies Bromsilber, doch ist ansunehmen, daß die gefundenen Effekte mehr oder weniger auch beim emulaionierten Bromsilber, also in der Bromsilbergelatineschicht eine Rolle spielen (vgl. auch

Щ. А., о, Mr. 5, S. 17).

34. Die Absorption von Bromailbergelatinsschichten. Die Ermitielung der Absorption des Bromailbers in Gelatineschichten gesteltet sich infolge der Indomogenität des Systems recht schwierig. De die Schicht ein diffuses Medium danstellt, kann des Lammunche Gesets knine Anwendung finden und sur Ausfihrung irgendwelcher Bechnungen swecks Bestimmung der Absorption nach der Wellentheorie mit Hilfe der Brechungs- und Absorptionskooffisienten der Komponenten, etwa wie bei kolleiden Lösungen, ist das System nicht definiert genng. Auch ist zu berteknichtigen, daß sowohl die Gelatine als auch das Bromailber für sich gans verschiedene Absorptionssigenschaften haben können, so daß nicht nur die optischen Eigenschaften des Gemisches beider Körper, sondern auch die jedes einsehen untersucht werden müssen. Das System verlangt also in jeder Hinsicht eine vollkommen individuelle Behandlung.

Mit dem Problem haben sich in neuerer Zeit Econor (10 und 11) und

Nonnack in eingehender und umfassender Weise beinßt.

Buisprechend den optischen Eigenschaften des Bysteins waren stinfichiet zu untersichen;

 Die refiektierte, durchgelassene und absorbierte Energie der Bromsilbergelatineschicht.

2. Die Absorption und Reflexion des kindemittelfreien AgBr in dispenser Form, entsprechend dem Zostend des AgBr in der Schicht. Außerdom wurde

such geschmokenes, durchsichtiges AgBr untersucht.

3. Die Absorption und Reflexion der Gelatine. Die Gelatine wurde in Form von möglichet blasenfreien, durchsichtigen, planpsrullelen Scheiben und in dispersen Zustand (gemahlene Gelatine) untersucht.

Die disperson Systeme wurden nach swei Methoden untersucht:

- 1. Mit Hills energetischer Messungen, mittels Thermostule und Galvanometer<sup>1</sup>.
  - 2. Mit Hilfs des Kugelphotometers (vgl. such 8. 59).

Um auf energetischem Wege leicht und exakt die einzelnen Komponenten: eingestrahlie, reflektiorte und durchgelassene Energie getreum bestimmen zu können, bauten Eggane und Nondack eine "ritumliche" Thermoniule in Form einer Pyramide, wie sie — schematisch — durch Abb. 66 wiedergegeben wird.

Die Wände der Pyrauide sind innen mit Thermoelementen besetzt (vier Seitsuwände a, b, a, d und Bodenplatie l). In den Spalt R wird die su unter-

suchende Schicht eingeschoben; durch die Öffnung S tritt des Licht ein. Die Seitenwände (s. b, c. d) und die Bodenplatte der Thermostule können einzeln und hintereinander in den Galvanometerkreis geschaltet baw. einzeln gesicht werden.

Mit Hilfs dieser Thermostule couldt sich die

 eingestrahlte Energie aus dem Amenhag des Galvanometers, wenn Grundplatte (i) und Seitenwände (s, b, c, d) hintereinandergeschaltet sind und keine Platte eingeführt ist,

2. reflektierte Energie aus dem Gelvanometenausschlag der Seitenwände allein bei eingeführter, zu messender Schieht.



Hole Discussion (Back Backers : Formator.)

3. durchgelassene Energie aus dem Galvanometersmachlag der Grundfläche allein bei eingeführter Platte.

Die Absorption resultiert als Differenz aus

$$1-(2+3).$$

Die Messungen nach dieser energetischen Methode stimmten mit denen der photometrischen (Kugelphotometer nach Utanzuer [s. S. 89, Abb. 59]) gut überein. Sie sind in Tabelle 69 enthalten:

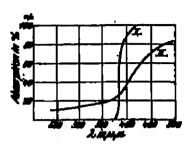
Tabelle 69. Spektrale Absorption von Bromsilbergelatineschichten.

Ileitari o	He	ال ماليال الماليسطة (" المسجالي- طول "	intée	Unsuprintifiels photometasische Ficte (Agin-"Reproduktion")			
*	Reflexion %	Desirated (1988)	Almoption	Rafferica %	Depoi Manighasis	Abertalian K	
615 546 490 436 405 365	557 51 58 10	20 25 23 9	15 18 26 63 76	59 61 60 41 23	20 24 20 11	12 14 20 48 69 84	

Die Ergebnisse für die Reflexion haw. Absorption des bindemittelfreien dispersen AgBr und auch des geschmolssonn AgBr sind bereits in Tabelle 67 und Tabelle 66 angegeben.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Nüheren beröglich energetischer Memungen a. II, O, Nr. 53, B. 163. Her, Euritent der Protestatie V.

Die Absorption der reinen Gelatineschichten wurde zwischen 615—405  $\mu\mu$  spektrophotometrisch und von 615—365  $\mu\mu$  spektrophotographisch gemousen. Die gefundenen Zahlen gibt Tabelle 70 wieder:



Alfo, 67. Absorptionsforven, olom protestationen, und dienstef glendig greierven, (bischmildellerdens), Agricfeldelse (Eurvo I) und olmer fredninchen Agric - (seierbesselstein (Agric-Agric)), Eurvo II),

Tabelle 70. Spektrale Absorption von Gelatineschichten in durchsichtigen Schoiben.
(Dieselben Gelatineschen, mit denen die in Tabelle 69 charakteristerten Bromsilbergelatineschichten hergestellt waren.)

	Alexytics %			
1	Gelaktus dar historian/Ind- Indon Philip	Gelatina dar photometin- nicion Plate		
	0,25 ===	1,47		
615	19	24		
546	25	33		
490	35	4.9		
435	40	6.8		
408	64	88		
365	80	D4		

Die Werte sind unter Absug der im Kugelphotometer bestimmten Reflexionen angegeben. Im vorliegenden Fall absorbiert die Gelatine der hochempfindlichen Platte stärker als die der photomechanischen. Dies ist allein sehen am mehr oder minder gelblichen Ausschen der Gelatine zu erkennen.

Der Vergleich der Absorption des bindemittelfreien Bromailbers (Tabellen 66 und 67) mit der Absorption der Bromailbergelatineschichten zeigt, daß (der Verlauf der Absorption in beidem Fällen sahr verschiedem ist. Den Unterschied gibt anschaulich Abb. 67 wieder.

Wie ersichtlich, beginnt der starke Anstieg der Absorption der Bromsilbergelatinenhicht het der gietchen Wellenlänge, bei der die Absorption des bindemittelfreien Bromsilbers einsetzt. Dieser Befund ließ es nahaltegend erscheinen, daß die Absorption der Bromsilbergelatinesphicht zwischen 000–400  $\mu\mu$  nicht dem Bromsilber, sondern der Gelatine suszeschreiben ist. In der Tat absorbiert diese, wie sich aus Tabelle 70 (Spalte 2) ergibt, in der fraglichen Spektralgegend.

Rine Bestätigung dieser Annahme ergibt sich durch Betranhtung der spok-

tralen Lichtempfindlichkeit der Schichten, wie sie Abb. 68 zeigt.

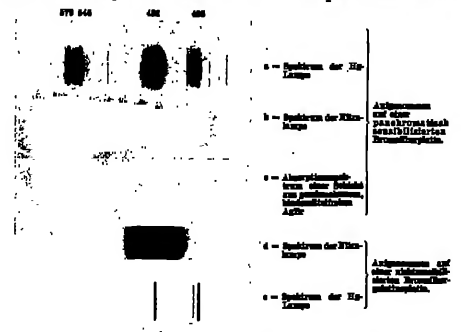
Man erkeunt deutiich, daß die AgBr-Gelatinoschicht an der Stelle lichtampfindlich wird (Abb. 68d), also enteprachend dem Gesetz von Georginus und Duarus zu absorbieren beginnt, wo such die Absorption des bindemittelfreien AgBr einzetzt (bzw. — wie die Abb. 68e migt — die Durchlänigkeit des binde-

mistalireion AgBr aufhirt).

Die Absorption der AgBr-Gelatineschicht swischen 618—490  $\mu\mu$ , wie sie in Tabelle 69 angegeben ist, muß daher durch dem Gelatinegehalt der Schicht hervorgerufen sein. Unterhalb von 460  $\mu\mu$  überlagern sich Bromellber- und Gelatinesbeorption. Im kursweiligen Ultraviolett schließlich absorbiert die Gelatine so stark, daß das AgBr praktisch nicht mehr absorbiert und daher unempfindlich erscheint. Schumaum (1) stellte daher in richtiger Erkenntnis der Stohlage suemt gelatinescme Schichten har, die für Anfaalmen im kursweiligen Ultraviolett gute Dienste leisten (Schumaum-Platten).

Die Berücksichtigung der Gelätinesbeorption bei der Bestimmung der wahren Brumalibersbeorption in der Schicht wird nun dedurch exchwert, daß die Bromalibergelstineschicht, wie schon anfangs bervorgshoben wurde, ein diffuses Medium darstellt. Der prinsipielle Unterschied zwiechen einem klaren.

durchsichtigen und einem dispersen Medium beim Durchgang des Lichtes bestaht offenbar darin, daß der Lichtetrahl das klare Medium geradlinig durchläuft, während er im dispersen Medium an den einzelnen dispersen Teilchen durch



Alth, 66, Ser Bellebrung der spektrelen Absorption und Herpflecklichtet von Brunnflerenbiebien. (Milleten 6. auch Toth.)

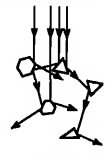
Reflexion oder auch Beugung von seinem geradlinigen Weg abgelenkt wird und die Schicht auf einem Zicksackweg durchläuft, wie es in Abb. 69 (s. M. B. Hone-

sow [1,711]) schamatisch dargestellt ist. Dadurch wird aber der Weg, den der Lichtstrahl in der Schicht surücklegt, beträchtlich verlängert, so daß im vorliegenden Falle der Weg des Lichtes in der Gelatine und damit such die Absorption in der Gelatine relativ sur Schichtdicks unverhältnismäßig groß wird. Andererseits wird das Brumsilber am Lichtweg haw, an der Absorption weniger betalligt als seinem Volumenantell in der Schicht entspricht.

Businer und Nondaux haben daher unter Berücksichtigung dieser Umstände folgenden Weg bei der Be-

sichtigung dieser Umstände folgenden Weg bei der Berechnung der wahren Absorption des Bromsilbers in der Schicht aus den oben angegebenen Maßergebnissen eingeschlagen: Aus den in Tabelle 70 aufgeführten Gelatineabsorptionen werden für die Gelatinen die Extinktions-

konffisioniem für die einselnen Wellenlängen berechnet,



Alda (B. Las Versanda de Las IIIlas I de Maria de La (Br-Orda de La (Br-

wobel die Gültigkeit des Lammurschen Absorptionsgeseines angenommen wird. Die Botsbeorption der Schicht wird entsprechend dem Resultat aus dem Vergielich der Absorption und Lichtsmyfindlichkeit des hindemittelfreien Bromailbers und des Bromailbers in der Schicht allein der Gelatine sugeschoben. Sie wird daher der Botsbeorption der Gelatine gleichgesetst. Mit Hilfe der berech-

....

THE STATE OF THE S

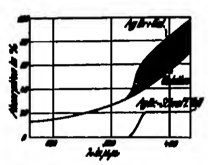
neten Extinktionskoeffisienten 148t sich nunmehr der Verlauf der Gelatineabsorption in der Schicht für die übrigen Wellenkingen berechnen. Die wahre,
aktive Bromeilberabsorption in der Schicht ergibt sich dann aus der Differenz
aus der Gesamtabsorption der Schicht und der errechneten Gelatinealmorption
(Taballa 71).

Diese Methode dürfte auf breitester experimenteller Grundlage aufhauend und in Ermangelung der Möglichkeit, Analise für eine exakte Berechmung zu machen, die tateleblichen Verhältnisse am besten erfassen (s. auch S. 366, Tabelle 206).

Tabelle 71. Berechnung der wahren, aktiven Absorption des Aglir in der Schicht unter Berücksichtigung der Absorption durch die Gelatine.

•		Hoden	Chie Platte (Ag	h-plante!")	Unempilalitiche Pinite (Aph-"Reproduktion")			
	1		Control of the last	Altim Agile-	Colettes-	Company Services	Abbito Apier-	
	#	*	%	%	*	%	%	
	615 548 490 426 406 265	15 90 98 41 55 71	18 18 26 68 76 90	0 - 2 - 1 + 25 + 21 + 19	12 17 23 37 53 74	13 15 30 48 60 84	0 3 +11 +16 +10	

Die sich für Rot und Grün aus der Tabelle 71 ergebenden negativen AgBr-Absorptionen bedeuten, daß die Absorption der Schicht hier größer ist als ihrer



Alda, 70. Wales Alemption des Agile in Broaddinspublication — Relationier Tall; Alemption des Agile;

Disks enterprisht. Das reto und grüne Licht muß daher einen sohr viel länguren Wog innerhalb der Schicht zurücklegen, als dem geradlinigen Durchgang enterhebt. Dieses Ergebnis steht in Einklang mit einer Erfahrungstatzsche: Der längere Wog der Strahlen wirkt sich in einer optischen Strouung law. In der Blidung eines "Diffusionaliehthofes" (vgl. II,  $A, e, \beta$ ) aus. Dieser Lichthof kann durch Zusatz gelber, also Rot und Grün absorbierender Farbstoffe zur Gelatine stark verringert werden.

Abb. 70 (a. J. Kanzer [28] und W. Noddack) versamehaulisht die Ergeb-

nime der Tabelle 71 bzw. die Überlagerung von Gelatino- und AgBr-Absorption in der Schicht.

Gegen die vorstehend dargestellte Berechnungsweise der aktiven AgBr-Absorption sind von Weinerer (\$\beta\$, \$\delta\$, \$\delta\$) Bedenken erhoben worden. De sie slok weniger gegen das Principielle als gegen die Art der Berechnung im einzelnen richten, steht also nur die Geneuigkeit der erhaltenen Rosultate zur Diskussion. Daß die Resultate nur eine Annäherung an die Wirklichkeiten bedeuten, ist wiederholt hervorgeboben worden. An der Größenordnung der herechneten Ergebnisse, auf die es hier im wesentlichen ankommt, wird hierdurch nichts geändert. Bezuner (18 und 15) und Nonnack haben auf die Einwinde Weinnack jedesmal in einer Brwiderung ihren Standpunkt verteidigt.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. a. B. Hosser (19) und Nonnaox. (Hier wird betont, daß alle diese Beobachtungen in enter Linie nur Größenordnungswerte ergeben.)

Die Absorptionsbestimmungen an der Bromelbergeletineschicht von Bouner und Nordaux (Tabelle 71) werden gestillet haw, bestätigt durch Vermehsergebnisse, die Lasovenux (I) bei der Untermohung der spekkelen Empfindlichkeit von reinen Bromelbergeletineplatten (ohne AgJ) fund.

Wird die Empfindlichkeit einer Schicht definiert durch die aufgestrahlte Lichtmenge, die zur Erzeugung einer bestimmten entwickelten Schwärzung (s. B. der Dichte 1,0) notwendig ist, so ergeben sich die Zahlen der zweiten

Spalte Tabelle 72:

Die Empfindlichkeit der Schicht für blaues Licht ( $\lambda = 430 \,\mu\mu$ ) ist in der Tabelle gleich 1 gesetzt. Wie exsishtlich, ist die Rotempfindlichkeit es. 150000 mai kleiner als die Blauempfindlichkeit.

Damit ist aber auch augicich getunden, daß die Absorptionen sich wie 1:7·10<sup>-8</sup> verhalten müs-

Tabello 72 (s. J. Eccuser [5]). Bereshnung der aktiven, spektralen Almorption des AgBr in einer (nichtsensibilisierten) AgBr-Gelatineschicht aus der spektralen Empfindlichkeit.

1	Fallentings den ghearthering Liebten	Artesderhite The second of The second of The second of The second of The second of	Relative Repo- feed and the law. Alterny- thes.	Al-Hyp Al-may
	496	9 · 10 <sup>11</sup>	1	[20]
	550	6 · 10 <sup>18</sup>	3,3 · 10 <sup>-8</sup>	7 · 10 ·
	615	9 · 10 <sup>14</sup>	6,3 · 10 <sup>-4</sup>	1,3 · 10 ·

sen, sofern man annimmt, daß im Bot und Blan die gleiche absorbierte Lichtmenge haw. Quantemahl notwendig ist, um eine bestimmte entwickelbere Schwirsung zu verurschen. Die Zulässigkeit dieser Annahme wird gestätzt durch die Ergelmisse der Untersuchung der Masse des latenten Bildes bei Grünbelichtung

sensibilizierter Emulsionen (vgl. S. 186).

Die Absorptionen der AgBr-Gelatinesshicht im Grün und Bot sind also von einer gans anderen Größenordnung als die im Blau. Die nach Tabelle 69 gefundenen Gesamtabsorptionen der Schichten im Grün und Bot sind daher nicht dem Bromsilber sussuschreiben. Als anderes absorbierendes Medium kommt aber offenbar nur die Gelatine in Brage. Bei der Bestimmung der tatsächlichen, aktiven Absorption des Bromsilbers in der Schicht ist daher die Absorption der Gelatine von der gemessenen Gesamtabsorption zu eliminieren. Aus den Verhältnissen der relativen spektralen Absorptionen der Bromsilberschicht von

folgt weiter, daß im Grün und Bot die gemessene Absorption der Schicht praktisch allein durch die Gelatine verunsacht wird, wie dies bereits bei der Berechnung der aktiven Absorption des AgBr augenommen wurde.

Mit Hilfs des sus der Tabelle 71 Spalte 4 entnommenen. Wertes von 90 % für die aktive Absorption des Bromellbers im Blau ergaben sich für die aktiven

Absorptionen im Bot und Grün die Zahlen der Spalte 4, Tabelle 72.

35. Die Absorption sonelistisierter Schiehten. — Sensihilisatoren. Die im vorstehenden gefundene geringe Empfindlichkeit der Bromeilberschichten oberhalb 460  $\mu\mu$  hat für die Technik der Photographie die sohwerwiegende Bedeutung daß farbige Objekte von der Bromeilberschicht in der Tonahstufung falsch wiedergegeben werden. Diese technische Unvollkommenheit des Negativverfahrens ist durch die Entdeckung der optischen Sensibilisation durch Vosm (5) (1878) behoben wurden.

Vocam fund, daß die Empfindlichkeit photographischer Trocksuplation für rotes und grünes Licht durch Zumin gewisser Farhstoffe, der sog. optischen Sensibilientoren, sierk erhöht wird. Seither sind durch Ross und Küsen neue

geeignete Farbatoffe entdeckt law. hergestellt wurden (vgl. Vocum-Kömm [3, 318]), so daß es heute möglich ist, die Bromailbemehicht für alle Farban des Spaktrums zu sensibilisieren und so ein farbiges Objekt in der Helligkeitzsbeiofung richtig wiedersugeben.

Wie schon die Bessichnung "optische" Sensibilisatoren bessgt, wirken die Farbstoffe infolge vermehrter Lichtsabsorption in den snisprechenden Spekizalgebieten. Die sensibilisierenden Eigenschaften der Farbstoffe werden daher weit-

Criticolorum T

Planederom

Pl

Alth. 71, Abogrationaspokira olui

gehand durch ihr Absorptionsepaktrum charakterisiert. In der Abb. 71 sind die gehränchlichsten Geneibilisstorem nobst ihren Absorptionsepak-

tron sustamengostolit.

In neuenter Zeit sind noch Sensibilimeteren für das äu-Berste Rot haw. Ultraret hinzugekemmon: Das Krypioayanin (s. H. Q. Adams [I] and H. L. Halleb), Neosyanin (s. Dumoos [1], Somour und Bernos), Ruhrosyanda und Allogyanin (s. W. Dra-TREE [1]. Dag

Sandhillestionsmaximum des Neosyanins liegt bei 830 µµ. Die Hg-Limis 1014 µµ kann mit einem Fünftel der Expositionsmit, die für eine Disy-

aminplatte notwendig ist, aufgenommen werden. Auch die Hg-Linie 1128  $\mu\mu$  ist noch zu erfassen. Die Seonibilisierungsmaxima der anderen Farbatoffe liegen folgendermaßen:

Kryptosysnin . . . . . 740 μμ Rukrosysnin . . . . 750 μμ Allosysnin . . . . . 840 μμ

Rubrosyania und Kryptosyania einemeits und Allosyania und Necsyania anderemeits sind sich sehr ähnlich und als identisch zu betrachten.

Ihrer ohemischen Natur nach sind die Sensibilissteren teile basische, teils seure Farhstoffe. Bei den basischen Farhstoffen ist der Träger des Farhstoffenhankters eine Farbbase, die mit einer Säure gefärbte Salse hildet. Die saurem Farhstoffe haben dagegen als färhenden Bestandteil eine Farhstore, die mit

einer ungefärbten Base gefärbte Sakse bildet. In saurer Lösung schlagen daher die Farbstoffe nach farbles um. Sie sind also sehr säureempfindlich.

Die wichtigsten Seneibiliertoren sind die Ohinolinfarbstoffe. Sie gehören

zu den basischen Farbstoffen. Das Chinolin hat folgende Struktur:

Es ist ein Naphthalin, dessen a-CH-Gruppe durch N execut ist.

Die Sensibilisatoriarhetoffe sind sum Teil Kondensationsprodukte vom Chinolin mit

a-Mathylchinolin (Chinaldin):

oder

"Methylebinolin (Lepidin):

Man unterscheidet folgende Gruppen (s. A. Finomus [I] und G. Schrauss):

Zyanine. — Chinolin + Lepidin.

Hiersu gehört des Zyanin:

2. Isosyanine. -- Chinolin + Chinaldin.

Hieren gehören:

Athylrot:

Orthochrom: Chinaldin + p-Teluchinolin.

Orthochrom T: p-Tolnohinaldin + p-Tolnohinolinathykyanbromid.

Pinaverdol: p-Toluchinaklin + Chinolin.

Pinacirom: p-Athoxychtualdin + p-methoxychtuolinathylayaninlaromid.

 Disyanine, — Zwai slkylierie Chinoliumoleküle durch zwei C-Ażome verbunden. Hieran gehören:

Disyanin:

Phasyanol:

Disyanin A ist ein Sthoxyliertes Disyanin. Es sensibilisiert die Bromeilbergelatinesekieht bis 1100  $\mu\mu$ .

Kryptonyamin (s. HAMBB [1]):

Im Neosyanin (s. Hamm [7]) sind drei Chinnlinmoleküle untereinander

C.H.

verbunden:

Säurefarbatoffe sind die Ecsine bzw. Fluoressaine. Sie leiten sich vom Fluoressein ab:

Tetra bromfluorenseinkalium - Rogin;

Tetrajodifluoramein-Natrium - Brythrosin;

Die praktische Ausführung der Senzibilisation der Bromelbergeistine kann auf swei Wegen geschehen:

Die gu
ßfertige Emulsion wird durch Zusats der Sensibilisatori

sensibilisiert.

2. Die fertige Platte wird durch Baden in der Sensibilientorlösung sensibilisiert.

Betreffs Einselheiten bei diesen Operationen vgl. Ed. 8, 8, 160 dieses Handbunkes.

Die sensibilisierten Schichten werden in der Praxis eingstellt in orthochromatische und panchromatische Schichten, je nachdem sie (außer für Blau) auch für Galbgrün oder das game sichtbare Spaktrum empfindlich sind.

Doch ist auch bei den sensibilisierten Schichten die Rusempfindlichkeits den Empfindlichkeiten in den anderen Spektralbestriem gegenüber noch vorherrschend. Um tenwertrichtige Farbwiedergabe au ersielen, ist daher die Wirkung der blauen Steahlen herabundrücken. Dies wird erreicht, indem man sie durch Vorschalten eines Gelbfiltens vor das Objektiv des Aufnahmespparates schwächt. Auch Omnge-, Grün- und Rotällter werden in der Praxis angewandt, um die verschiedenen Empfindlichkeiten der sensibilisierten Schichten in den verschiedenen Spektralbestrien auszugleichen.

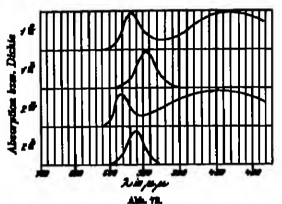
Die spektrale Empfindlichkeit einer großen Zahl von Handelehbrikaten ist in neuester Zeit von Schmusschung (1) bestimmt worden. Man ersieht aus den Diagrammen, daß die orthochromatischen Schichten durchweg ein Maximum der Empfindlichkeit bei es. 560  $\mu\mu$  und ein Minimum bei es. 500  $\mu\mu$  aufweisen. Das Verhältnie des Maximums bei 500  $\mu\mu$  au dem Maximum der Blaussupfindlichkeit (bei es. 450  $\mu\mu$ ) bestimmt die Gitte der Seosibilisation. Als Sensibilisation wird für die orthochromatischen Schichten im allgemeinen Eosin baw. Erythrosin verwandt.

Gu te panchromatische Schichten (s. B. Lurum) estem mit der Empfindlichkeit bei cs. 700  $\mu\mu$  ein, steigen stell an und künnen bei 650  $\mu\mu$  fast die maximale Blauempfindlichkeit erreicht haben. Thre Empfindlichkeit ist von 650  $\mu\mu$  bis 400  $\mu\mu$  annähernd konstant, so daß sich eine Eliteranwendung zur Erstehung tunvertrichtiger Eurbwiedergabe erübrigt. Oft nimmt aber auch die Empfindlichkeit von Bot nach dem Blan hin fast linear zu. Für panchromatische Schichten werden mehrere Senelblimteren in Kombination angewandt.

lifit der Auffindung der Ultrarotsenelbilientoren ist in neuester Zeit eine sog. Ultrarotphotographie (vgl. z. B. W. Duersenz [I]) ermöglicht worden. Sie ist vor allem bei Aufnahmen, wo die atmosphärische Streuung eine Rolle spielt, von großer Bedeutung.

Die atmosphärische Streuung seint sich zusammen aus der Streuung des vom Aufnahmeobjekt reflektierten Lichtes durch die Atmosphäre (Staub, Nebel usw.) und aus dem von der Atmosphäre selbst ausgesandten diffusen Licht. Durch diese Streuungen werden die Kontraste des Bildes vermindert und bei sehr entfernt liegenden Objekten aft völlig vernichtet. Dies ist der Grund für die Schwierigkeit, den weit entfernt liegenden Hintergrund z. B. bei Landschaftsaufnahmen photographisch gut zu erfassen.

De num die langwellige Strehlung weniger zerstreut wird als kurswellige (z. B. werden in 8 km Huthrunng von 600-μμ-Strehlung maximal 80—90% und von 400-μμ-Strehlung maximal nur 60—70% unsenstreut durchgelamen), so wird mit einer ultrarotzensthilisierten Schicht und vorgeschalteter Rotzchelle ein Objekt in großer Entfernung oder durch Nebel hindurch wesentlich konstruct-



1a - Spakiron and Presselliumplatius + Beats 1b - Alexanderumphirum aban mit Reals gestries Gelationists

ts — Spakirum azī Jiyumilhugulajim — Andibuyi li — Alempilopundarum olour sub Andiburui politicu Salabindik reicher photographisch abgabildet werden als mit einer gowähnlichen, nur blauempfindlichen Schicht.

Die Ultrarotphotographie ist also für Astrophotographie, Femphotographie, Luithhriphotographie usw. von großer Wichtigkeit.

Zur Theorie der Sensibilisation sind die ersten Belträge von Rusts (3) geliefert worden.

Ra interemiert zunächet der Zummunhung swischen der Absorption der Furbstoffe und ihrer sonsibilisierenden Wirkung auf die Bromeilbergelatine. Zur Untersuchung dieses Problems verglich Ehren-

die Absorption gefürbter, troekener Golatinefolien mit der Spoktrumphotographie auf einer mit dem gleichen Farbetoff seneiblizierten Bromsilbergelatineplatte. He ergab sich, daß das Seneibilizierungsmaximum auf der Bromsilbergelatine dem Absorptionsspektrum der gefürbten Gelatinefolie gegenfiber etwas nach Bot verschoben ist. Bei Fostmanschilbsatoren beträgt diese Differens  $16-20~\mu\mu$ .

Abb. 72 seigt swei von Rozz untermehte Fälle in schematischer Dezstellung.

EDER fand weiter, daß der Somibilienter das Bromzilber selbst und nicht nur die Gelatine sufürbt, und daß er sich nicht mehr durch Auswamhen entfernen 1884, mithin also adsorbiert ist.

Die Sensiblisstoren bilden mit AgNO, sum Teil unlästiche Silbersahe. Über die Chemie dieser Farlstoff-Silbersahe, auch in besug auf photographische Hrscheimungen, liegen Untersuchungen von K. Krasse (I) vor. Nach den Ergebnissen dieser Arbeit ist ansunehmen, daß die Sensiblisstim des AgBr einmal durch Adsorption von Ferbstoffmolekülen, in anderen Fällen dagegen durch Adsorption primär gebildeter Furbstoff-Silbersahmoleküle sustande krammt. Dies falgt aus dem Betund Krassen, daß sieh in manchen Fällen die Sensibilipierungsbanden der AgBr-Gelatine, annähered mit den Absorptionspektrum des Farbstoffse, in anderen Fällen jedoch mit dem Absorptionspektrum des Farbstoffse, in anderen Fällen jedoch mit dem Absorptionspektrum des Farbstoffselbersahes decken.

Die aktive, d. h. die allein vom Bromailber und nicht von Bromailber + Gelatine bedingte Absorption in aensibilisierten Bromailbergelatineschichten ist bisher nur auf indirektem Wege von Eccuer und Nomback (sitiert bei Eccuer [2, 495]; s. auch Lasormant [1, 254) vergleichsweise sur Blansburption ermittelt worden. Analog und unter den gleichen Voraussetzungen wie bei der indirekten Bestimmung der Rot- und Grünabsorption in unsensibilisierten Schichten (vgl. Tabelle 73, S. 101) wurden die zur Erreichung der (antwickelten) Dichte 1 notwendigen Lichtmengen roten, grünen oder blauen Lichtes bei einer rot und grün eensibilisierten Schicht untereinander verglichen, wobei die Blauenpfindlichkeit der Schicht (d. h. die Menge blauen Lichtes zur Erreichung der [entwickelten] Dichte 1) gleich 1 gesetzt wurde. Die Ergebnisse sind in Tabelle 73 in der dritten Spalte verzeichnet:

Tabolle 78. Berechnung der aktiven, spektralen Absorption des AgBrin für Rot und Grün sensibilisierten AgBr-Gelatineschichten aus der spektralen Empfindlichkeit.

Spekirs I bernish	Anniel extensivisi- ter in 1 cm *1 ter Revoluting der Dielen 1	Relative Resplication heli	Aktive Almorytima	Absorptionsverbili- sis law, Respisal- lishiniterarialipis us Tabelle 72
Blau Grün (Erythrosin) Rot (Pinachromyiolett)	9,4.10 <sup>11</sup> 2,0.10 <sup>18</sup> 8,0.10 <sup>38</sup>	1 8 · 10-4 9 · 10-5	[30] 1,7 0,06	80 400

In Spalte 4 sind die aktiven Absorptionen verseichnet. Sie sind auf den Wert von 20% für blaues Licht, der von Econor und Normann auf Grund eingehander Untersuchungen gefunden wurde (vgl. S. 100, Tabelle 71), bezogen.

In Spalte 5 sind die Absorptionen der unsensibilisierten Schicht (Tubelle 72) mit denen der sandbilisierten Schicht verglichen. Wie zu ersehen ist, hat durch die Sensibilisation die Absorption im Grün um den Faktor 80 und im Bot um den Faktor 400 sugenommen. Wie bei der Bestimmung der spaktralen Absorption unsensibilisierter Schichten sind auch hier Enmisionen mit reinem AgBr (ohne AgJ) für die Versuche verwendet worden.

Die Adsorption des optischen Sensibilisations Orthochrom T durch Brunsilber ist in neuester Zeit von Seuerpano (7) und H. Groune untersucht worden.
Wie erwähnt (S. 103), sind die meisten Sensibilisaturen sehr säureempfindlich.
Dementsprechend unterscheiden Seuerpano und Groune swischen einer gefärbten
und ungefärbten Modifikation des Orthochrom T, die abhängig vom p<sub>R</sub>-Wert
der Lösung ist. Die Adsorptionsisotherme des Orthochrom T wurde ermittelt.

36. Dunkelkenmerbeleuchtung. In engem Zusammenhang mit der spekiralen Absorption der Bromsilbergeletineschichten sieht die zweckmäßig ansuwendende Dunkelkammerbeleuchtung. Diese ist nach Annus (4) und Houser nach zwei Gesichtspunkten ansauwählen:

1. Due Licht der Dunkelkammeriempe sell möglichet wenig suf die su

vecerbeitende Schicht wieken haw, von ihr absorbiert werden.

2. Bei dieter minimalen photographischen Wirkmankeit soll die Beleuch-

tung für das Auge von mögliches großer Halligkeit sein.

Durch diese beiden Rigemechatten ist für jede photographische Schichtsorte ein optimales Strahlengemisch gegeben, bei dem sich die Schichten mit einem Maximum an Sicherheit gegen Schleier und einem Maximum an Helligkeit verarbeiten lamen.

Als relative Sicherheit zweier Dunkelkammerbeleuchtungen wird die Größe des Schleien definiert, den diese Beleuchtungen bei gleicher Hinwirkungstauer und gleicher physiologischer Holligkeit auf den Schichten hervorbringen.

Die physiologischen Helligkeitskurven sind in Abb. 73 wiedergegeben. Mit ihrer Hilfe is is sich der Vergleich sweier Dunkelkammerfilter entsprechend den

dargelegten Gedankengängen folgendermaßen durchführen:

Wenn die Kurven e und b in Abb. 74 die Durchlänigkeiten der Filter sind. und die Kurve & die Helligkeitskurve (für Dunkelsdaption) aus Abb. 73 ist. so 1885 sich leicht erkennen, welches Filter das hellere für das Auge ist. Der Versielch der Schleierdichten, die das Licht dieser Filter auf einer photographischen Schicht bei gleicher Exposition hervormit, gibt ein Maß für die photographische Wirkung (haw, Brauchberkeit zur Dunkelkammerbeleuchtung) der Lamous.

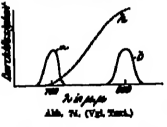
Whre s. B. diese bel belden Filtern gleich, so wire das Filter b dam Filter s versusiehen.

Träst man die Sicherheiten (vul. oben) der Besirke cines psychologisch gleich hellen Spektrums als Funktion von der Wellenlänge des Lichtes auf, so orgibt sich eine spektrale "Sicherheitskurvo", wie sie für gewühn-Hohe, unsensibilisierts Emulsionen auf Abb. 75 darsostellt ist.

Die Sicherheitskurve gibt offenber die spekirale Energieverteilung der gemiehten optimalen Dunkelkammerbelenchtung an, und zwar insofern, als große Sicherheiten großen Durchländigkeiten des optimalen Filters entsprechen, Für die praktische Herstellung mög-

Hohat geeigneter Dunkolkammerfilter ergibt sich daher die Aufgabe, die spektralen Durchländeheitakurven der Filter den Sicherheitskurven der yurschiedenen Ramisionen möglichet ansupasson,

In Abb. 75 ist die spektrale Durchläusigheitskurve eines nach diesen Geschtsmunkten hergestellten Filten wiedergegeben. Der Schwerpunkt der Durchläusigkeit dieses Filters liegt im Orange, emission den bisher üblichen roten Filtern. Die psychologicale Hallighait (vgl. Abb. 78) dieses



Filiers ist daher (bei gleicher bzw. größerer Sicherheit!) viol größer als die eines

roten Altera. \$7. Die Abenrotien von Räntren- und Korsuskularstrahlen. Neben der Strahbung, die dem gewöhnlichen optlischen Tell des Spektrums angehört, kann die

Bromelbergelstineschicht such durch Röntgenstrahlen beeinflußt werden.

Infolgedemen mitseen diese such von der Schicht absorbiert wurden,

Encour (16 v. 17) und Normaak haben die Absorption bei ihren Uniessuchungen über die Photolyse des AgBr durch Röntgenstrahlen folgendermaßen bestimmt: Es wird die Schwichung der Röntgenetrahlen gemessen, die 10 Blitter mit Empleion übersogener Films horvorruben. Weiter wird die Schwichung bestimmt, die durch die 10 abgewaschenen Filmblätter entsteht. Aus der Differenz der beiden Absorptionsbetrige ergibt sich die gemehte Absorption. Sie wurde su 1% je Schicht gefunden ittr 1 - 0,45 AB.

Die Bestimmung der absorbierton Energie geschah durch Berechnung aus den Belestungsdaten der Röntgemtihre und dem mittleren Abstand der Schiebt van der Antikathode. Die Energiesusboute technischer Rönigenrühren ist sin genauesten mit Hilfs der kulorimetrischen Messungen von W. Bunn (1) an-

sugaben (Abb. 76).

Bel den Vermucken von Eggmer und Normage galten folgende Daten: Böhrenbelastung: 50 kV, 3 mAmp. Abstand Antikathode-Schicht: 20 cm. Aus Abb. 76 ergibt sich für die Energie, welche die Rühre verläßt bei 8 mAmp.;

$$J = 1,10 \cdot 10^4$$
 erg. mak. -1.

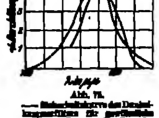
De die Strahlung von der Antikathode halbkugelförmig amgeht, fällt auf den Quadratzentimeter in 20 cm mittlerem Abstand der Anteil:

$$\frac{1,10\cdot 10^6}{4\cdot \pi\cdot 7^3} = \frac{1,10\cdot 10^6}{2,5\cdot 10^6} = 440 \,\mathrm{erg}\cdot\mathrm{om}^{-6}\cdot\mathrm{sek},^{-1}.$$

Für  $\lambda = 0.45 \, \text{ÅR}$ , der mittleren Wellenlänge des von der Wolfram-Antikathode ausgemandten Strahlengemisches, entspricht diese Knergie einer Quantensiahl von

Bel 2% Absorption wurden also von der AgBr-Geletinemhicht

absorbiert.



Für die Absorption von Böntgenstrahlen in Abhängigkeit von der Schichtdicke und der Wellenlänge \( \) gelten folgende Beziehungen (siehe z.B. H. Tu. Murra [I]; dort auch weitere Literatur). In einem Medium mit dem "Schwächungskoeffi-

zienten" e und der Schichtdicke d wird Böntgenstrahlung absorbiert entsprechend der Gleichung:

$$J = J_0 \cdot e^{-\epsilon d}$$

worin  $J_0$  die auffallende Intentität, J die durcheslauten Intentität bedeutet.

Der Schwächungskonffisient seint sich susammen aus dem wahren Absorptionskonffisienten z und dem Sireuungskonffisienten e, slao:

Empirisch ergab sich, daß 3 sich folgendermaßen als Funktion von 1 darstellen 1884;

$$\frac{1}{4} = \mathcal{O} \cdot \lambda^{\mu};$$

Hierin bedeuten: e die Dichte des baserbierenden Mediums, O eine Kon-

stante; s kann in crater Anniherung gleich 3 gesetzt werden.

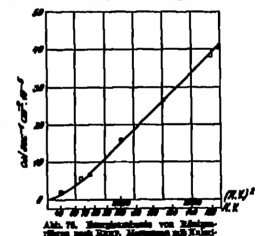
Wird a gemessen, so kann o nach der Bestehung:

$$\frac{\sigma}{\theta} = \frac{\sigma + \sigma}{\theta} = \sigma \cdot \lambda^0 + \frac{\sigma}{\theta}$$

berechnet werden. - o ist unabhängig von L

Von Korpuskularstrahlen sind näher die α-Strahlen, Hicktronen verschiedener Geschwindigkeiten und H-Strahlen besüglich ihrer Absorption in der AnBr-Gelatine untersucht worden.

Die Reichweite von  $\alpha$ -Strahlen (aus Polonium) in der AgRr-Gelatine wurde von Muun, (2) (für Jahr: Photomechanische Platten) su 28  $\mu$  gefunden. Die



Absorption von a-Strahlen in normalen Schichten kann also zu 100% gesetzt wurden (vgl. Tab. 4, S. 10). Abuliohes dürfte für H-Strahlen (s. M. Blau [7])

(mit a Strahlen aus Paraffin ersenat) gelten.

Für Elektronen verschiedener Geschwindigkeiten (von 1500—18000 Voli) zeigten Surra (I) und Hanne an Dünnschliffen von entwickelten Filmen, daß die Elektronen bereits in den obersten (3—5) Kornschichten völlig absorbiert werden (s. auch S. 188).

β-Sirahlen, also sehr schnelle Elektronen von cs. 10<sup>4</sup>...-10<sup>7</sup> Volt dagegen dürften, gemessen an der Durchdringung anderer Materialien (z. B. Al-Folie), nur zu einem kleineren Bruchteil von der Bromailbergulatinenshicht absorbiert

warden.

<

Hervorsuhsben sind schließlich noch die bei der Absorption der verschiedenen Strahlen frei werdenden Energien.

Le enteprechen:

1  $k_F$  (2 = 436  $\mu\mu$ ) = 4,5 · 10<sup>-18</sup> erg. oder 2,8 Volt (Potontialgafülle für ein energieäquivalentes Hiektron)

1 kg (2 = 0.45 ÅE.) =  $5 \cdot 10^{-6}$  erg. oder  $3 \cdot 10^{4}$  Volt 1  $\beta$ -Strahl (energiereichster vom RaC) =  $3 \cdot 10^{-4}$  erg. oder  $2 \cdot 10^{6}$  Volt 1  $\alpha$ -Strahl (4 cm Relahweits) =  $9 \cdot 10^{-4}$  erg. oder  $6 \cdot 10^{6}$  Volt

Reichweite der  $\alpha$ -Strahlen des Poloniums: 3,8 cm;  $s_0 \approx 1,56 \cdot 10^6$  cm·sch. Reichweite der  $\alpha$ -Strahlen der Ra-Emanation: 4,2 cm;  $s_0 \approx 1,6 \cdot 10^6$  cm·sck. Reichweite der  $\alpha$ -Strahlen des RaC: 6,99 cm;  $s_0 \approx 1,93 \cdot 10^6$  cm·sck. ( $s_0$  ist die Anfangsgeschwindigkeit der Strahlen.)

Reichweite und Anfangsgeschwindigkeit sind (bei Medien geeinger Dichtz, wie Luft unw.) verbunden durch die Beziehung:  $e_i{}^a = K \cdot R$ , wobel sich für K der Wert  $K = 1.03 \cdot 10^{av}$  ergibt.

Wird the Energie cines Lichtquants ( $\lambda = 480~\mu\mu$ ) gloich eins geseist, so ergibt sich für die Größenordmungen der absorbierten Energien folgende Proportion:

1 Lichtquant ( $\lambda$  =436  $\mu\mu$ ) : 1 Elektron von 1000-Volt-Geschwindigkeit : 1 Röntgesquant ( $\lambda$  =0,45 ÅE.) : 1  $\beta$ -Strahl (energioreichster von RaO) :  $\alpha$ -Strahl (4 om Reichweite)

 $-1:4\cdot10^{0}:10^{4}:7\cdot10^{5}:2\cdot10^{6}$ .

Hersu ist noch zu bemerken, daß im allgameinen infolge der Versuchsanordnungen die angegebens Energie der  $\alpha$ -Strahlen nicht voll aur Geltung gelangt. Da sich die  $\alpha$ -Strahler gewöhnlich in einiger Entfarmung (1—2 cm) über der Schicht befinden, ist der Energieverlust, den die  $\alpha$ -Strahlen auf ihrem Wege durch diese Luftschicht erleiden, in Rechnung zu ziehen (vgl. 8.279).

Bei der Absorption der Korpuskularstrahlen in den AgBr-Golatineschichten spielt eutsprechend der Natur der Strahlung die Absorption der Gelatine eine große Bolle (Ahnlich wie für ultraviolette Strahlun), wodurch die aktivo Absorption der Strahlung vermindert wird. Schichten von möglichst großer AgBr-Konzentration und geringem Gelatinogehalt sind daher in diesen Fällen vorteilhaft (Schumaun-Platien). In neuerer Zeit hat Abron (I) seine Briahrungen betreift Verwendung von AgBr-Gelatineschichten bei seinen Untersuchungen mit dem Massenspektrographen (Nachweis positiver Strahlen) veröffentlicht. Er fand Platten vorteilhaft, deren Schichten mit Schwefelsture (spez. Gew. — 1,226) behandelt waren. Die Schwefelsture löst Gelatine aus der Schicht hersus und schöht so die Packungsdichte bzw. Konzentration des AgBr in der

Schicht. Man nähert sich so dam Zustand der Schungen-Platten. Auszu sog jedoch seine in der beschriebenen Weise erhaltenen Schichten den Schungen-Platten vor, und zwar ergaben sie im Vergleich zu Schungen-Platten: 1. gleichmaßigeren Untergrund (für die Erkennung schwacher Linfan sehr wichtig), 9. schärfere Linfan, 3. keine geringere Empfindlichkeit, 4. bequemeres Arbeiten.

## b) Das latente Bild.

Die Folge der Energiesbeorption, deren Geseismäßigkeiten und Beeinflusung im ersten Tell dieses Kapitels besprochen wurden, ist eine Veränderung des Halogeneilbers, welche die Entwicklungsfähigkeit des Halogeneilbers herbeiführt. Den durch die Energiesbeorption veränderten und infolge seiner außerordentlich kleinen Masse (innerhalb des Gebietes der normalen Schwärsungskurve) nicht wahrsunehmenden oder nachsuweisenden Teil des Halogeneilbers
nennt man "latentes Bild".

Die Untersuchungen über das latente Bild, d. h. über die Zemeisung bzw. Photolyse des Halogeneilbers lassen sich swangles folgendermaßen einteilen:

1. Qualitative Untersuchungen:

Feststellung der Spaliprodukte des Halogensilbers baw. Remittelung der Substans des "latenten Bildes"

a) bei bindemittelfreien Bromelber,

b) in Bromellbergeletineschichten.

2. Quantilistive Untersuchungen:

Die Abhängigkeit der Photolyse von der absorbierten Energie haw. von den absorbierten Elemeniarenergien (hr. α-Sirahl u. a.)

a) bei bindemistalfreiem Brumellber,

b) in Bromellbergeletineschichten.

3. Die direkte Schwirzung.

# a) Die Substanz des latenten Bildes.

88. Altere Theorien. Die Feststellung der Spaltprodukte des beliehteten Bromelibers ist seit den Anfängen der Photographie mit Bromelibergeletinesmulsionen ein heftig umstrittenes Problem gewesen. Die Schwierigkeiten hierbei liegen, wie bereits erwähnt, in der außerordentilich kieinen Masse des latenten Hildes, die sur Hutwicklung selbet der höchsten Schwierungen ausreichend ist. Bis beute ist noch allein der Entwicklungsproms der einzige Indikator für das Vorhandsmech baw. für irgendwelche Veränderungen des latenten Bildes. De jedoch der Entwicklungsproms nach unerem heutigen Anschauungen (vgl. II, C, b, y) sicherlich in stacken Maße von dem (physikalischen) Verteilungsmusiend des latenten Bildes abhängt, die Frage nach der Veränderung des Bromelibers durch das Licht aber eine chemische ist, so werden alle Versuche, die das Problem mit Hilfe der Entwicklung als Kritzeium zu lösen versuchen, wenig nützen haw. nicht eindeutig sein (vgl. z. B. Lörro-Caanom [17, 180 ff.]).

Die ersten Untersuchungen über die chemische Katur der Spaltprodukte des Bromsilbers wurden jedoch fast alle in dieser Weise vorgenommen: Man behandelte das latente Bild, d. h. eine beliehiste Bromsilbergelatinsschicht, mit irgendwelchen obernischen Reagensien, von denen man nach der Vorstellung, die man sich über die Substans des latenten Bildes machte, eine Einwickung erhoffte, und kontrollierte diese Einwickung durch die mehr oder minder ver-

Inderte Entwickelbarkeit des Bromellbers.

الأثأر

Von der großen Zahl der Hypothesen, die nach diesen Untersuchungen sufgestellt wurden, sind drei hervurscheben:

Die Amehme eines Oxydationsproduktes des AgBr.

2. Die Subhaloidiheorie.

3. Die Bilberkeimtheorie.

Nach der Oxyheloidtheorie soll das latente Bild der Bromeilberschicht aus einem Oxyhremid bestehen. Diese Theorie, von Meldella (I) und v. Tugullesow (I) aufgestellt, wurde von Bakun und besonders von Braus (I) gestützt. Braus inlgerte, daß das latente Bild von der Senerstoffkonsentestion abhängig ist. De jedoch in allen diesen Versuchen die Entwicklung als Beegens auf das latente Bild angewandt wird, ist niemals eine Entwicklung möglich, ob durch den Sauerstoff das latente Bild an sich oder mir dessen Ausmutsung durch den Entwickler variiert.

Die Subhaloidtheorie hat vor allem in Edma (10) ihren Hauptverfechter gehabt. Sie wurde von Annex (1) (a. auch Canty Lua [2]) sufgestellt und nimmt an, daß durch die Belichtung des AgBr ein niederes Haloid, etwa von der Formel AgBr durch Abspeltung von Brom entsteht. Das Subhaloid soll leichter redusierbar sein, als das normale Bromid, so daß auf diese Weise die

Ratwicklungsfähigkeit des belichteten fillberhalogens erklärt wäre.

Mit Hills der obenerwähnten indirekten Methoden (Einwickung von Rengensien auf die beliehtete Schicht und Entwicklung) sind für diese Theorie weniger direkte Beweise geliefert wurden; vielmehr schien es, als ob eine andere Theorie, die Silberkeim theorie, mit den Ergebnissen dieser Versuche unvereinbar wire. Vor allem galt dies für das Verhalten des latenten Bildes starlern Oxydationsmitteln und oxydierenden Säuren gegenüber, welche das latente Bild im Falle der Silberkeims vernichten sollten. Es ergab sich jedoch, daß durch Baden der beliehteten Schicht in Girometure, Persulfaten, Salpetersture, Chlorund Bromwaner die Empfindlichkeit der Schicht zwar stark herabgeseint, aber doch nicht völlig vernichtet werden kann. So blieb sunächst als einfachste Apmahme die Subhaloidtheorie bestehen, sumal elektrische Messungen der EMK. von Luteum (I) und Baus (I) an Ketten von der Art:

#### Ag Ag-Haloganid-HOLOL-Pt.

Die Endstens von Verbindungen der Formel Ag. z wahrscheinlich machten.

Gegen die Subhaleidtheerie ergaben eich erst Bedenken, nachdem die Darstellung und Bigenschaften der angeblichen Subhaleide näher untersucht wurden. Die allberhaltigen Silberhalegenide, die sehen von Carry Lua (I) erhalten wurden und die in Farbe und Amsahen sehr dem belichteten Silberhaleid ähnlich sind, erwiesem sich nicht als einheitliche Verhindungen, sondern als Adsorptionskomplexe zwischen Silberhalegenid und metallischem Silber. Baun bewies dies an Hand von Potentishmessungen und elektrometrischen Löslichkeitsbestimmungen von Smennen (I). Remennes (I) seigts in umfangreinhen Arbeiten, daß die "Photochloride" (a. III, A, a, Nr. 108) Adsorptionsverbindungen sind.

Nach diesen Erkenninissen gewann wieder die Bilberkeimtheorie von Ansac (I) und Osewand (I) an Bedeutung. Lützro-Granum (I, 3, 8) stitute sie durch Versuche nach der erwähnten indirekten Methode. Vorher hatte such schon Kommmann (I) für die Bilberkeimtheorie wertvolles Versuchsmaterial geliefert.

Rindeutige und siehere Beobschiungen jedoch kommen unt dam gemacht werden, wenn man nicht mehr im Gebiet der normalen Schwärzungskurve experimentiert, sondern bei sehr starken Belichtungen, so daß merkliche und nachweisbare Mengen der Reaktionsprodukte auftreten. Freilich ist dabei

vorangesetzt, daß die Photolyse des AgBr bei starken Belichtungen bzw. bei weitgehender Zerseisung des AgBr die gleichen Beaktionsprodukte liefert wie bei der geringen normalen Belichtung bzw. Zerseisung. Hierfür Unterschiede ansunehmen, liegt in keiner Weise Veranlassung vor. In der verschiedenen Aktivität des latenten Bildes bei den starken Belichtungen einerseits und den normalem Belichtungen andererseits ist kein Grund für die Annahme einer verschiedenen ohem ischen Beschaffenheit des latenten Bildes zu sehen. Denn die Wirksamkeit des latenten Bildes ist nicht allein von der Masse und der chemischen Substaris, sondern vor allem auch von deren physikalischen Verteilungsmeisend der Masse abhängig. Die verminderte Aktivität des latenten Bildes bei starker Photolyse, die bei der Solariestion eine Bolle spielt, wird nach der Kongulationsthoorie, die heute das Problem der Bolariestion am besten erklären kann, durch verminderte katalytische Oberfitchenwirkung der sussammengeballien, "kongulierten" Bilberkehme des latenten Bildes erklärt.

Die Untersuchung der Photolyse des AgBr bei sehr starken Belichtungen sowohl des gefällten, bindemittelfreien AgBr, als auch des emulsionierten AgBr in Gelatineschichten, ergab nach verschiedenen Methoden, daß Silber und Brom die Spaltprodukte des

photolysierten Bromeilbers sind,

89. Untersuckungen der Photolyse von kindemittelfreiem Bromelber im Schwebekondensater und mit der Mikrowaage. (Nachweis der Bromebspaltung.) Die Abspaltung von freiem Brom aus bindemittelfreiem AgBr ist in neuerer Zeit u. s. von Schwars (I) und Brock untersicht worden. Es wurde eine mit Wasser befouchtete AgBr-Schicht unter einer Glasglocke belichtet und durch diese ein Luftstrom gesaugt. Das hei der Photolyse entstandene Brom wurde mitgeriesen und in einer vorgelegten Waschflasche aufgefangen. Dort konnte es mit Hilfe der Jodstäckerenktion nachgewiesen und durch Titration des ausgeschiedenen Jods mit arseniger Säure quantitativ bestimmt wurden; Die quantitativen Resultate ergaben kein einheitliches Bild, da sich eine starke Abhängigkeit des Verlaufs der Photolyse von der Fällungsform des Bromelibers, dessen Alter unw. bemerkhar machte.

Nach sehr empfindlichen, physikalischen Methoden ist die Bromebepeltung von P. P. Kocz (I) und B. Kann einerseits und von B. J. Harrung (S)

anderemelts festgestells worden.

Während sunächst Rennes (1) und Koue, sowie Koue (4) und Somanne keine Massenahnshme des Bromsilhers seilest bei starken Belichtungen fanden, gelang es Koue (2) und Kasse, positive Ergelmisse zu erhalten. Die Massenveränderung des Bromsilhers wurde im Prinzip durch Beobachtung von frai schwebenden Bromsilherkrienern im Schwebekondensater nach Minzukau-Herkunghauf bei starkern, seitlich einfallendem Licht verfolgt.

Die Massenbestimmung der im elektrischen Feld swischen swei Kondensatorplatium schwebenden Körner, deren Masse 0,5—3 · 10—11 g betrug (alen großen Hundstons-Bromellberkörnern entsprechend), erfolgt auf Grund der Besiehung:

$$m \cdot g = n \cdot a \cdot V \cdot \frac{1}{300 \cdot d},$$

worin es die Masse des Korns,

g die Sohwarebeschleunigung,

s den Ledungswert eines elektrischen Hiementerquentums,

a die Ansahl elektrischer Elementerquanten,

V die Schwebespanning in Volt,

den Abstand der Kondensstorplatten

¹ Vgl. II, O, b, Mr. 84, 8. 260.

bedeutet. Wenn die Gleichung erfüllt ist, sohweht das Teilchen, d. h. es bewegt sich nicht auf die eine oder andere Kondensaturplatte zu. Durch mikroskopische Bechachtung des Körnehens wird dieser Schwebessustand festgestellt. Die diesem Zustand augeordnete Spannung heißt Schwebespannung.

Die Schwebespannung wurde aus der Steige- bzw. Fallbewegung eines Teilehans bei einer etwas größeren bzw. kleineren Spannung, als der Schwebe-

spenning entenricht, berechnet.

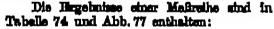
Die elektrostatische Ladung n e des beobachtsten Korns — sie wird dem Korn bei der Belichtung infolge des lichtelektrischen Effektes erteilt — wurde bestimmt, indem die Ladung des Korns um die Ladung eines Ekonomikrquantums (durch Umladen des Korns mittels schwacher Röntgenstrahlung nach kinnerar) vermehrt und die Änderung der Kondensatorspannung zur Erreichung der Schwebespannung für den neuen Zustand  $\epsilon(n+1)$  gemessen wurde. Ist  $V_1$  die Schwebespannung vor der Ladungsänderung,  $V_2$  nach derselben, so verhälts sich

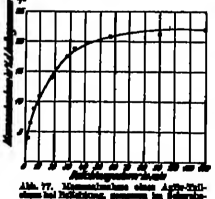
wernate sum  $\frac{\mathbf{a} \cdot \mathbf{e}}{\mathbf{v}_1} = \frac{\mathbf{e}}{\mathbf{v}_1 - \mathbf{v}_1}.$ He explict sich also:  $\mathbf{x} = \frac{\mathbf{v}_1}{\mathbf{v}_1 - \mathbf{v}_2}.$ 

Konvektionströme (durch Wärmestrahlen hervorgerufen) sowie Störungen rediometeethulieher Art, die bei starken Belichtungen leicht auftraten, Luftströmungen new, wurden sorgfältig ausgeschaltet. Vermehe mit anderen lichtunempfindlichen Substanzen ergaben, daß hier keine Massenveränderung eintest. Die Belichtung geschah mit dem Ideht einer Bogenlampe, welches durch einem liftkroskopkondersor zu einem stark kunvergenten Strahlenbindel vereinigt wurde. An der engeten Stelle dieses Bündels wurden die Körner belichtet. Die Lichtstärke beirug dert on. 70 · 10° m.-K. im Mittel.

Untersucht wurden: 1. Körner von Füllungen, die durch Zusammengießen von n/10 Lösungen von KBr und AgNO, hargestellt waren; 2. Körner von technischen Trockenplatten (HAUFF-Ulice-Repid, HAUFF-Extre-Repid und HAUFF-Dispositiv), nachdem die Gelatine entfernt war. Die Körner des bindsmittelfrei gefüllten Bromailbers hatten einen Durchmauer von cs. 0,4 · 10<sup>-4</sup> cm.,

die der Gelatineschichten einem solehen his zu 2,5 · 10-4 cm.





Tabello 74. Massonabnahme eines Bromsilberkerns bei starker Belichtung, gemessen mit dem Schwebekondensator.

Bellehtungsintensität: 67 · 10 m.-K.

Bellebinner Grafe Min.	Manager altradium der Antonomien X	Belieblengs- dener Mbs.	Macon- abquirto dar Ankag-passo-
	40	98 83	17,4 18,8 20,8
10 10	10,7 14,0	55 90 1 <b>90</b>	21,4 22,1

Die Massenveränderung konvergiert also gegen einen Grenswert.

Zugleich mit der Massenalmahme der Bromeilberkörner erfolgte eine mechanische Veränderung der Körner, die sich in der Almahme seiner Fallgeschwindig-

keit bei Anfhabung des Feldes swischen den Kondensstorplatien auswirkte. Wird sie als Radiusvergrößerung der Tellahan gedeutet, so ergibt sich eine Zunahme des Anfangsradius bis zu 50%. Im Mikroskop kounte sowahl eine Volumenzunahme als auch die Entstehung einer starken Zerrimenheit der Kornoberfische beobachtet werden (vgl. auch Abb. 90s—e, 8.141).

Die Ladung der AgBr-Körner änderte sich bei der Belichtung überhaupt nicht oder nur um 1—2 Klemeniarquanien, die dem lichtelektrischen Effekt sugeschrieben werden können. Das abgespaltene Brom verläßt also die Körner

in ungeladenem Zustand als naukrales Brommolekül,

Dio verschiedenen Priparate verhielten sich nicht gleichartig, wie Tabelle 75 zeigt;

Taballe 75. Massenveränderung von Bromsilberkörnern verschiedener Herstellungsart, gemossen im Schwebekondensator.

Belichtungslauer 2 Min. hel 67: 10° m.-K.

Princes	Marriedina de Antreparen X
Korn der Hauss-Ultzu-Rapid-Schlohi	0,1— 0,5
Korn der Hauss-Rapid-Schlohi	0,3— 1,4
Korn der Hauss-Dispositivschicht	0,8— 8,0
AgBr, gefällt	2,3—11,0
Dasselbe in Gelatine eingebettet und wieder von demelbon befreit	1,5— 5,3

Bemerkenswert ist auch der Einfinß der Lichtintsmittlit: Bei gleichem  $J \cdot t$  ist die Massensbushme het kleinem J geringer als bei großem (Tabelle 76).

Hairung (I) verwandle zu zelnen Untersuchungen über die Bromabspaltung Mikrowaagen mit einer Empfindlichkeit von 2 · 10<sup>-1</sup> mg bei einer Maximalbelastung von 106 haw. 45 mg. Die Bromallberschichten wurden unter Anwendung von umfangreichen Vorsichtemaßregein durch Bromierung von

Tabelle 76. (Vgl. Text.)

-anotto int ( iBM resul				
7 ( <del>124</del> .)	J Min.	Manusching der Andreasier %		
1/=	1 90	6,1 9,4		

sehr dünnen Silberschichten, die auf Quarsplätichen niedergeschlagen waren, hergestellt. Die Oberfläche der Quarsplätichen betrug 146 qmm. Als Bromakseptoren wurden Magnestum, Matriumhydroxyd und Kuptergase verwendet; Kuptergase erwies sich als intensivater Akseptor (vgl. Tabelle 77). Um einem photochemischen Gleichgewicht vorsubeugen, d.h. um eine Rückvereinigung des freien Broms mit dem Silber zu verhindern, wurde der Teil des (evakuierten) Photolysiergefläses, der den Bromakseptor enthielt, gegen Strahlung geschütet. Belichtet wurde mit Tageslicht. Die Wägungsergelmisse sind in Tabelle 77 verseichnet. Sie wurden in der ebenfalls zus Tabelle 77 haw. Abb. 78 zu entnehmenden Weise konizolliert.

Wie emichtlich, läuft die Photolyse fast his zur völligen Zemetsung des Brumsilbers ab. Die fehlenden letzten 6% sind durch Adamption an der nach der Belichtung vergrößerten Oberfische der Quaraplätischen zu erklären. Übereinstimmend mit den Beobschtungen von Koon und Kams migte sich auch hier nach der Belichtung eine starke Zecklüftung der Oberfische.

Im Anschliß an die Unierstehung der Photolyse hat Hautung umgekalet auch die Bromierung von Silber nach dem gleichen Prinzip verfolgt. Dies schien um so wichtiger, als verschiedentlich behauptet wurde, daß die Bromierung des Silbers, nachdem die Hälfte des äquivalenten Broms addiert worden ist, lengsamer verlaufen sollte. Hierin wurde eine Stätisse für die Subhaloidtheorie

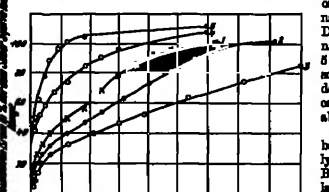
Tabello 77. Photolyse bindemittelfreien Bromsilbers (AgBr. Schicht auf Quara), beobachtet durch gravimetrische Bestimmung des Bromverlustes mit Hilfe einer Mikrowaege.

Agent Com.	A	<b>1</b>	Betsetá	Behield	Gertali Telepi Telepi	Abgo-		
Agend Com.	gal		Retrietà nest Belletature	Wieder- Wieder- brugsbering		Alexander Br.	趙	alcomptor .
==	<b>=</b>	==	THE .	100	=4	*		
0,0943	0,1649	0,1642	0,1171	0,1654	0,1647	67,4	13	Mg
0,1085 0,186 <b>3</b>	0,1889 0,8331	0,1890 0,3234	0,1181 0,2355	0,1899 0, <b>333</b> 1	0,1849 0, <b>323</b> 8	94,3 63,3	63 10	Mg Mg NeOH
0,1511	0,2633	0.3631	0.1551	- 0.2637	0,2634	00,4	68	NaOH
0,0700	0,1220	0,1920	0,0781	0,1239	0,1997	95,2	.6	Çu
0,1718 0,1 <b>64</b> 5	0,2994 0,2563	0,2991	0,1761 0,1799	0,3000 0,3874	0, <b>2998</b> 0, <b>2868</b>	96,6 93,1	18 50	Cu Cu

haw, für eine Verbindung der Formal Ag<sub>2</sub>Br geschen (vgl. z. B. Plozenkow ff. 2200).

Die Kurven der Abb. 78 seigen, daß die Bromierungsgeschwindigkeit bis zur völligen Bromierung des Silbers ohne jede Störung bzw. ohne jeden Knick blefet.

Infolge der vergrüßerten baw, serklüfteten Oberfische nach der Photolyse verklüft die Bromierung in den Kurven 4 und 5 sehneller. Die Kurven 1--3



Ald. 70. Verleuf der Bronzierung niene fillbermitisch auf Quern im Remnismut. (Vgl. Tabulle 77.)

ordnen sich in ihrem Anstieg nach der Bromkomsuntration. Die zu große Gewichtennahme in den Kurven 4 und 5 muß Einschlüssen bzw. Adsorptionen zugeschrieben worden, entsprechend der um cs. 5% zu geringen Gewichtsahnahme bei der Photolyse.

Durch diese Ergelmisse ist howiesen, daß bei der Photolyse des hindemittelfreien Bromailbers hei gamügend langer Belichtung alles Brom abgespelten werden kann, und daß infolgsdessen metallisches Silber surückbleiben muß. Für die Existens eines Sub-

haloids finden sich, auch bei der Bromierung von Silber, keinerlei Andentungen. [Über die Photolyse des AgJ s. Hammung (3).]

Die Abspaltung des Broms in Bromsilbergelatineschichten ist schwierig nachsuweisen, de hier die Gelatine als Aksopier für das frei werdende Brom wirkt und daher das Brom absorbiert. 40. Der Nachweis der Silberausscheidung bei Beliehtung von hindemittalireiem Silberhalogenid. (Dielektrizitätekunstante und rünigenographische Methoden.) Nachdem im vorstehenden das vorliegende Versuchamaterial über den Nachweis des freien Halogens bei der Photolyse des Halogensilbers erürtert ist, sind jetzt die Experimentalarbeiten für den Nachweis des fruien Silbers zu besprechen.

In hindemitteitreiem, belichtetem Halogenzilber ist der Gehalt an freiem Silber von R. Frack (I) und R. Schaue nach einer sehr empfindlichen Methode nachgewiesen worden. Die geneunten Verfasser nahmen ihre Messungen swar nicht am Bromsilber, sondern am Chlorailber vur, doch dürften die Ergebnisse

ohne Binschränkung auf das Bromeilber übertragen werden können.

Die erwähnte Methode beruht auf der Veränderung der Dielektsteitätskonstanten von Metallasken durch einen Gehalt an freiem Metall. Die Dielaktrigitätakonstanten der Schwermetellenke erreichen maximal ungeführ einen Wert von 30. Für Subhaloide könnten auch vielkeicht noch Werte von 40--50 als wahrscheinlich angeschen werden. Noch höhere Werte jedoch sind im ganzen Bereich der bekannten Sales und Mineralien nicht ansutzeilen. Andererstis ist die Dielektristitzkonstante der Matalle im Vergleich zu der Dielektristitätekonstanten der Metallunks sehr viel größer. Sehon ein sehr geringer Metallschalt in Schwermstalleaken menht sich daher in der Veränderung, und swar Vergrößerung der Dielektrisitätskonstanten des Gemisches sieck bemerkbar, dabei wird angenommen, daß swischen der Anderung der Dielektristitiskenstanten und der Anderung der prosentischen Zusammenerisung des Metallenb-Metall-Gemisches Proportionalität heurscht. Die Gültigkeit dieser "Machungsregal" ist jedoch nach den bisherigen Befahrungen im Prinzip nicht in Frage zu stellen, wenn such vielleicht Abweichungen von der strengen Proportionalität voekommen kõimen.

Die von Funox und Sonaum benütste Methode zur Messung der Dielektzisitätskonstanten gründet sich auf das Prinzip, daß die Dielektzisitätskonstante eines Flüssigkeitskondensators durch Einführung eines festen Kürpers dann nicht geländert wird, wenn sie vorher durch Mischen auf die Dielektzisitätskonstante des festen Kürpers gebracht worden ist. Als Flüssigkeitsgemische

werden Bensol-Asston- oder Auston-Wamer-Gemische verwandt.

Nach der obenerwährten Machungsregel gilt:

wobel a die beobschiete Dielektrisitätzkonstante,

an die Dielektrisitätskonstante des mit dem Antell 1 — s verketseen. Dispergens (s. B. AgCl),

as die Dielektristititekonstante des mit dem Anteil e vertretenen Dispersons (s. B. Photohaloid) bedeutet.

He folgs also für 4:

アースなるを

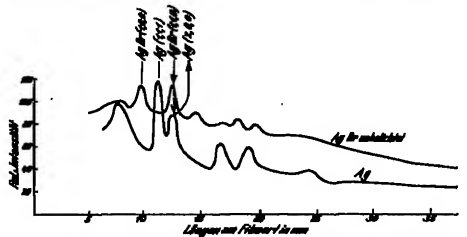
$$a_i = \frac{s_i - (1-s) s_m}{s}.$$

In dieser Weise wurden mit Hefolg vor allem Thallochkeid und Silberchlorid untersucht. Außer den Dielektrhitätskonstanten wurde auch durch Titestion der Metallgehalt der belichtstem Salze fesignstellt und hierans der Gehalt der Salze an hypothetischem Suhhalogenid berechnet, um die Größe se au erhalten.

Für AgOl ergab sich die folgunde Tabelle 78:

Tabelle 78. Messung der Dielektrizitätskonstanten von belichtetem AgOL

Palparet	Au Cl 140 s	e <sub>j</sub> lechadidek	fg gan dar Mindricensi bernelmak
1. Gefällten, in 9 Stunden grob geflockten, atm- gewaachenen, bel 30-40° O getrookneten AgOl,			
kaum heliohist  2. Nr. 1 swisshen Glasplatien 10 Minuten im	_	23,5	_
Tagualisht belichtet, bleffwiolett		25,0	00
3. Nr. 1 deset. 4 Stondan beliebtes	0,4 1,0	37,8	1,1 - 104
4. Nr. 1 dened, 48 Stunden beliebtet	1,0	32,8	1,05 • 104
8. Welson collision April in NH- relian, im Light			
are kristellisters. Die Kristelle sind stark goffrist	0,3	24,6	0,4 - 104
6. Nr. 1 machinolann und graturri	0,1	23,7	00
7. Elektrolytisches Pyrusol nach Lomans	0,1	34,0	0,5 • 104



Alsh. 79. Intendikteinven der Riespesiums (Dunru-Staumeren) von Siller (erhalten durch Beliebien und Ausfindenn von Agiltr) und Herenaliber,

Für a, d. h. für die Dielektrisitätskonstante des reinen AgCl ergibt sich aus Präusett 1 der Wert 23,5.

Bei der Höhe der übrigen as-Werts in Tabelle 78 ist es ausgeschlossen, daß sie einem Subchlorid bzw. einer Verhindung zukommen können. Sie beweisen die Anwesenheit von freiem Metall in dem Photochlorid.

Weiter ist von Koon (5) und Vomme mit Hilfe der Dubyn-Sommen-Methode (Niheres s. unten Nr. 41) freies Silber in bindemittelfreien, stark be-

Hehieten Bromeliber nachgewiesen worden.

41. Silberausscheidungen in Brumassbergelatineschichten. Sehr überseugend ist die Silberausscheidung aus Silberhalogsniden bei intensiver Belichtung von P. P. Kocz (5) und H. Vosums auf rünigenographischem Wege mit Hillio der Methode von Dunus und Schmanne nachgewiesen worden. He wurde sowohl bindemistellreies als auch in Gelatine emulsioniertes Bromeilber untersucht.

Im Princip arbeitet die Methode folgendermaßen: Wird das Brumeilbergitter haw. Brumeilber in Gelatinsenhichten nach der Methode von Danys und
Schmanns rünigenographisch aufgenommen, so seigt das Bild ein bestimmtes
Ringsystem, welches bei den Versuchsbedingungen von Koust und Vocasse
graphisch dergestellt, der Kurve für AgBr in Abb, 79 entspricht.

Wird die Bromelber-Gelesineschicht sierk beliehtet, dann fixiert und rüntgenographiert, so zeigt sich an dem Bild ein anderes Ringsystem, entsprechend Kurve Ag in Abb. 79.

Dieses Ringsystem entsprichts dem Silber.

Das gleiche erglis sich auch für bindemitielfreies Bronnilber.

Damit ist sunächst der Beweis erbracht, daß nach dem Ausfixieren des belichteten Bromailbers metallisches fillber suräckhielbs.

He lifts sich aber auch beweisen, daß im belichteten Bromailber metallisches Silber neben unverändertem Bromsilber vurhanden ist. Wesm nämlich stark belichtetes Bromsilber rüntgenographisch aufgenommen wird, so ergibt sich ein Ringsystem, welches eine Überlagerung des reinen Bromsilbersystems Abb. 80s und des Silbersystems Abb. 80s und des Silbersystems Abb. 80s und des

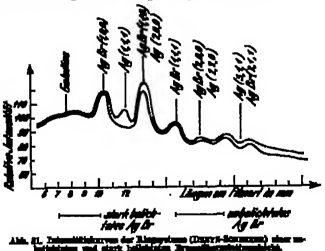


b -4--- Åg 1, 1, 1
Abb. Sig u. b. Dawys-Sammyra-Anthalagan von unballebishing
Reconsider (a -- inductable Transmissio) und von ballebishing
Reposition (b -- inductable Transmission under RANO).
(vgi. die Internationisment

Abb, 81 seigt die Intensitätskurven der Ringsystems von unbelichtetem und stack belichtstem Bromailber. Vor allem ist die Überlagsrung durch den Ring, welcher der (111)-Hiene des Ag-Gittens entspricht (a. auch den Pfeil in

Abb. 80 b) eindeutig.
De die Ringsysteme
des AgBr in unbelichteten und belichteten
Schichten identisch waren, folgt, daß das Brumsilber, welches nicht
photolysiert ist, keine
nachweisbare Veränderung erfahren hat-

Daß die zur Anfnahme der Ringsysteme
notwendige Rönigensieshlung nicht die Versuchstesultate fülscht,
gehtstut dem Befund hervor, daß die unbelichteten Bromellberpräparate
lesine Silberringe seigen.



Die Versuchsergebnisse der Experimentalarbeiten über den Brom- und Silbernachweis im belichteten Bromsilber können also dahin zusammengefaßt werden, daß sowohl das bindemittelfreie als auch das emulsionierte Bromsilber bei der Absorption von Lichtenergie eindeutig in elementares Brom und Silber zerlegt wird.

## j) Die Photolyse des AgBr in Abhängigkeit von der absorbierten Lichtmenge.

Es erhebt sich nun die weitere Frage nach dem Zusammenhang zwischen der vom Bromsilber absorbierten Einergie und der von dieser photolysierten Bromsilbermenge. Da die entwickelbare Schwärzung unter anderem offenber auch von der Masse des latenten Bildes abhängt, so ist die Untersuchung der Abhängigkeit der Masse des latenten Bildes von der absorbierten Strahlung mit des Grundproblem des photographischen Prosesses.

43. Die Photolyse des hindemittelfreien Bromailbers. Wird sunächst wieder das bindemittelfreie Bromailber betrachtet, so sind hier sunächst swei neuere Arbeiten von Murran (1) und H. Kustan (1) zu erwähnen. Während Murran das vom Licht abgespeltene Brom quantitativ bestimmte, ermittelte Krann, das

photolytical gebildete filber.

Wie bereits Voors. (I) fand und durch die Arbeiten von FAJARS (vgl. Nr. 23, S. 90ff.) und seiner Schule näher untersneht wurde, verhält sich unter verschiedenen Fällungsbedingungen gebildetes Bromeilber verschieden. Als verschiedene Fällungsbedingungen sind vor allem die beim Ausflocken des Bromeilbers verhandenen Ionenartun, Br-Ionen oder Ag-Ionen, answehen. Demgemäß müssen sich einigermaßen erschöpfende Untersuchungen der in Rade stahenden Art auf drei Fällungsformen des Bromeilbers erstrocken:

auf den Bromkörper, d. h. auf AgBr, gefällt bei überschünigen Br-Ionen;
 auf den Silberkörper, d. h. auf AgBr, gefällt bei überschünigen Ag-Ionen;

3. auf den Aquivalentkörper, d. h. auf Agibr, gefällt beim iscelektrischen

Punkt, ohne überschündige Br- oder Ag-Tonen.

Rin weiterer allgemeiner Faktor betreffs der Versuchsbedingungen ist der dem Agilt sonnetzende Akseptor. Der Akseptor soll das bei der Photolyse entstundene freie Brom binden, um eine Bückhikdung der Beaktionsprodukto (Brom und Silber) su Bromeilber und somit eine Fälsehung der Versuchsergebnisse bezüglich der tatsächlich eintzetenden Photolyse zu verhüten. Beim Silberkürper ist bereits in dam übersehftedgen Silbernitzet ein Akseptor verhanden; für den Brom- baw. Äquivalentkröper hat sich Natriumnitzis als geeigneter Bromakseptor erwiesen (vgl. Abb. 85, S. 127). In geringem Maße wickt auch H<sub>2</sub>O als Akseptor.

Silberbestimmung. Es sollen sunsichet die Ergebriese der Arbeit von H. Kraum (I), also die Bestimmung der Quantenausbeute am hindemittelfreien AgBr. durch Vergleich der absorbierten Quanten und der analytisch ermittelten.

photolytisch gebildeten Silbermengen besprochen werden,

Die Herstellung des lichtempfindlichen Körpers geschah folgendermaßen: 400 com einer 0,0007-n KBr-Lösung wurden in einem Becherglas auf dem Wasserhade bis eiwa 83° erhitzt. Aus einem sweiten Becherglase wurde unter langsamem, regalmäßigem Bühren innerhalb von 25 Sekunden 13,25 com einer kalten 3-n AgNO<sub>2</sub>-Lösung sugegeben. Nach einigen Sekunden klärte sich die Filmsigkeit. Das Becherglas blieb noch 15 Minnten unter mehrmaligem Umrühren auf dem Wasserbad.

Das so gefällte Bromsilber ist ein Bromkieper, denn in der Lösung sind nach dem Fällen Bromionen im Überschuß, emityrechend 0,10 com der augefügten

Ag-NO\_Lfaung,

Zur Balichtung wurde der Niederschlag nach sorgfältigem Auswachen auf einem gehärteten Filter sungehreifet. Er stellte so eine völlig ebenmäßige Schicht von 75 gem Oberfäche, 2—3 mm Dinke der und entbielt 4,9 g AgBr. In der Durchsicht betrachtet, erschien der Riederschlag für blanze Licht völlig undurch-

Mesig. Von weißem Licht wurde nur ein zu vernschlänigender Tull grünen Lichtes durchgelassen, so daß praktisch vollständige Absorption angenommen werden komte.

Sollte das Broundlber mit besonderen Zunktesn versehen werden, so wurde die Schicht in die betreffende Lösung (s. B. NaNO<sub>x</sub>-Lösung) gelegt. Die Lösung wurde nach einiger Zeit vorsichtig dekuntiert, wobei die Schicht unversehrt blieb.

Es ergab sich, daß nach der beschriebenen Darstellung Bromeliber erhalten

wurde, welches sich bei der Photolyse siets gleichertig verhielt.

Die Analysenmethode war im Prinzip folgendermassen: Der belichtete AgBr-Niederschlag wurde in Thiosulfat aufgelöst, das ungelöst bielbende knagulierte Silber auf einem Filter gesammelt und dieses im Platintiegel verascht. Das Silber wird durch einige Tropfen Salpetersäure gelöst und nach Volkand tikelert. Nach der Methode lassen sich noch 0,03—0,01 mg Silber bestimmen.

Im Gang dieses Verfahrens machten sich stmächet verschiedene unerwartete Nobenverginge bemækker, welche die Analysenergebnisse stark schwanken ließen (bis su 50%), und für deren Abstellung daher Sorge getragen werden mußte.

Die einselnen Fahlerquellen haw, ihre Korrektionen waren;

1. Silberverbate durch Peptiention beim Auswaschen des ausfizierten, abfiltrierten Silbers. — Die Peptiention des Silbers wurde vermieden durch NaNO<sub>F</sub>

Zumin sum Waschwamer.

2. Silbermiffdhildung aus dem Silberthiesulfat. Die Bildung dieses Silbermifida wird durch Annahme einer Beschleunigung des Zerfalls von Natriumsilbertinksmilist durch Adsorptionsvurglinge am Silbersol gedeutet. Die Mange des gebildsten Silbersulfida ist abhängig von der Dispussität des kongulierenden Silbers. Sie steigt mit der Fixierzeit und der Mange der Thiomlistlösung. Die Fehler infolge der Silbersulfidbildung werden daher am kleinsten, wenn die geringste, gerade zur Lösung des AgBr notwendige Menge Thiomlist zum Fixieren angewandt wird.

8. Silberverhate infolge unvollständiger Koagulation des photolytisch gebildeten Silbers in der Thiosulfatiösung. — Diese Fehlerquelle wird in der gleichen Weise wie in 2, also durch Anwendung möglichet geringer Mengen Thiosulfatlösung und durch Abwarten einer es. 1½ ständigen Koagulationsmit für das

Bilber in der Thiosulfatlörung sungeschaltet.

4. Bei sehr kleinen photolytisch gebildeten Silbermengen werden die Fehler 2 und 3 sehr groß, so daß sie such durch die entsprechenden Maßnahmen in der Arbeitsweise nicht mehr soszuschalten sind: Unter 0,1 mg Ag in 1 g AgBr

ist die Methode nicht mehr anwendbar.

5. Silberverluste infolge Rückhildung des photolytisch gebildeten Silbers zu AgBr. Die Regression fund vornehmlich an der Oberfläche der AgBr-Niederschläge statt. Es spielt also offenbar der Sansratoff der Luft eine Rolle. De bei der Photolyse des AgBr Bromwasserstoff entstaht, kann die Regression folgendermaßen formuliert werden:

$$4Ag + 4H' + 4Br' + O_1 = 4AgBr + 3H_0$$
.

Bromkeltum beginstigt die Regression. Entsprechend dem Auflösungspromb in Zyankeltum kann man sich die Wirkung des KBr folgendermaßen vorstellen:

1. 
$$3Ag + 2K' + 3Br' + O_0 + 3H_0O = 3AgBr + 3K' + 3OH' + H_0O_0$$
.

2.  $AAg + BK' + BBr' + H_1O_1 = AAgBr + BK' + BOE'$ .

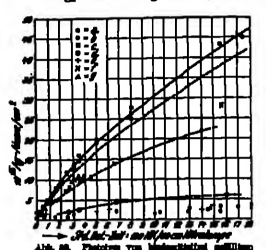
Diese Ergehriese seigen die Notwendigkeit, die Verarbeitung des beliehtsten Brumsilbers sogisieh nach der Beliehtung versunehmen, um so eine merkliche Regression zu vermeiden. · ;-

1

------

6. Silberverbiste durch Lisung des photolytisch gebildeten Silbers in Thiosulfat. — Der Fehler wird vermieden durch Anwendung von alkalischem Thiosulfat (vgl. Tabelle 84, S. 132).

He ergab sich folgende sweedensäßigste Arbeitsweise: Der 4,9 g betragende, beliehtets AgBr-Niederschieg wird sogieich nach beendeter Beliehtung in 200 ocm alkalischer Thiosulfatiösung (5% Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub> + 0,07% Na<sub>2</sub>OO<sub>3</sub>) durch ständiges Bohütteln in 20 Minuten gelöst. Nach Abwarten einer 11/2 stöndigen Koagulationsmit wird das Koagulationsprodukt, welches aus Bilber mit einer guringen Menge von Ag<sub>3</sub>S besteht, abfiltriert und analysiert. Der Fehler, welcher durch die Ag<sub>4</sub>S-Behnischung entsteht, wird durch Absug von 10% vom Gesamtsilber-



6 - Brumbirya, Milandiara in Hirifflering math R. Krimm (vgl. 8, 100), b - Brumbirya, Filhengflering in Wester and H. Krimin (vgl. 6, 100), c - Brumbirya, Filhingston math Mirrow (grpitting vgl. 8, 100), d - Brumbirya, Filhumbirya in Wester and Mirrow (griffith) vgl. Taxis, c - Brumbiry, Filhumbirya in Wester math H. Krimi dan plantiaris Brumbirya (vgl. 6, 1984) 2 - via a, magnifitha, g - via a, guillini, - Grpilitot - mil Franciscopiel sint patristance Aglic philitot - mil Franciscopiel sint patristance Aglic wert des abfiltrierten Niederschlagts korrigiert. Bei dieser Arbeitsmethode betrug der maximale Fahler ± 5%.

Abb. 82 a-g seigt den Verlauf der Photolyse von verschiedenen AgBr-Fällungen unter verschiedenen Versuchsbedingungen. Zum Vergleich ist auch das von Murrus (s. unten) verwendete AgBr mit herangesogen worden. Die Unterschiede zwischen beiden Fällungen sind erheblich. Die Abhängigkeit des Verlaufs der Photolyse von der Fällungenrt des AgBr hat Murrus näher untersucht (vgl. Abb. 85, 85 a. 1. 85 b. 8. 127/128).

Weiter ergab sich, daß die Photolyse des Bromkörpers in Nitritioung unabhängig von der Auswaschung des Fällungsproduktes und unabhängig von der Nitritionsentration, sofern diese größer als 1% ist, verläuft. Reifungsenscheinungen waren nicht su hemseken. Bei der Berechnung der Quantzmanebeute war zu berücksichtigen, daß sich die Absorption des Bromalibers durch die samehmende

direkte Schwärzung während der Beliehtung danzend ändert,

Die Veränderung der Absorption mit der Belichtungsdaner wurde durch Reflexkonsmessungen bestimmt. Diese sind in Tabelle 79 und Abb. 83 enthalten.

Tabelle 79. Veränderung der Absorption für 2 – 450 au im Mittel einer AgBr-Schicht mit der Beliehtungsdauer (Quantenzahl). Bromkörper unter Mitritörungs Beliehtungs 2 – 436 au.

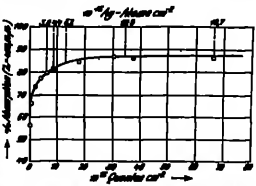
Andpotudilla Quadan (Iv) pp gan	Alexandrian %	Whitepag flat Selected	Anfymirabile Quantum (iv) pro quan	Alescyttes %	Fitting for
0 1,65 · 10 <sup>M</sup> 8,10 · 10 <sup>M</sup> 4,65 · 10 <sup>M</sup> 6,30 · 10 <sup>M</sup> 9,30 · 10 <sup>M</sup>	85,8 66,9 78,0 77,4 70,8 81,3	gelb heligetin grita dunimigrita	18,60·10 <sup>22</sup> 31,0·10 <sup>22</sup> 27,8·10 <sup>22</sup> 48,3·10 <sup>22</sup> 130,2·10 <sup>23</sup>	83,6 87,0 86,0 86,0 88,0	grünediwars grauschwars

Die Quantenausbeute ist in den Taballan 80a-o auf drei versphiedene Arten berechnet:

- 1. Bei Eineste der Absorption dos unbelightsten Bromellbers (55,6%) (Tabelle 80a).
- 2. Bei Einentz der Absorption der Flichendifferens:

Fische des sus-AgBr-Filche geschiedenen Ag, also der jewells noch frelliegenden AgBr-Fläche. Die Bedeckung der AgBr-Schicht durch des photo-

lytisch ausgeschiedene Silber wurde ans den Absorptionsmessungen berechnet (Tabelle 80 b).



 Bei Einests der gemessenen Gesamtsbeorption entsprechend Tabelle 79 baw. Abb. 83 (Tabelle 80c).

Tabello 80a. Bestimmung der Quantenausbeute (\*\*) bei Annahme einer Absorption von 55% (der des unbelichteten AgBr). Bromkörper unter Nitritlösung als Akseptor. 1 — 436 gs.

Anigustrabile Quentus	Almorbierts by	Ag-Adress	<del>Quantum de la colo</del>
(in) pro quen	hel 60% Almorphism	pro gam (photost)	Fa
6,44 · 10 <sup>36</sup>	8,64 · 10 <sup>14</sup>	8,80 · 10 <sup>10</sup> 4,44 · 10 <sup>10</sup> 6,93 · 10 <sup>10</sup> 10,90 · 10 <sup>10</sup> 16,00 · 10 <sup>10</sup> 18,70 · 10 <sup>10</sup>	1,07
9,96 · 10 <sup>38</sup>	8,48 · 10 <sup>14</sup>		0,81
18,00 · 10 <sup>36</sup>	7,15 · 10 <sup>16</sup>		0,87
34,80 · 10 <sup>36</sup>	19,10 · 10 <sup>16</sup>		0,67
46,80 · 10 <sup>36</sup>	26,70 · 10 <sup>16</sup>		0,62
68,50 · 10 <sup>36</sup>	37,60 · 10 <sup>16</sup>		0,60

Tabelle 80b. Bestimmung der Quantenausbeuts ( $\varphi$ ) bei Annahme einer der jeweils unbedeckten AgBr-Fläche proportionalen Absorption. Bromkörper unter Nitritlösung als Akseptor.  $\lambda=436$  gs.

Andreinshite Complex (in) pro que	Africano Africano In M. (vgl. Abit. 80)	Dubadadkie Agits-Oloveillales just just	You Agilly about plants Quantum yes quan	Ap-Atomic (Market)	
0,44 · 10 <sup>14</sup>	70	0,67	9,87 · 10 <sup>34</sup>	8,80 · 10 · 6,44 · 10 · 6,43 ·	1,60
9,86 · 10 <sup>26</sup>	74	0,58	3;16 · 10 <sup>34</sup>		1,40
18,00 · 10 <sup>16</sup>	77	0,51	3,65 · 10 <sup>34</sup>		1,71
34,80 · 10 <sup>16</sup>	89	0,40	7,65 · 10 <sup>34</sup>		1,43
46,80 · 10 <sup>16</sup>	83	0,88	9,76 · 10 <sup>34</sup>		1,64
68,80 · 10 <sup>16</sup>	84	0,85	13,5 · 10 <sup>34</sup>		1,88

Tabelle 80c. Bestimmung der Quantenausbeute (φ) bei Annahme der gesamten (AgBr + Ag)-Absorption (Tabelle 70). Bromkörper unter Nitritlösung als Akseptor. 2 – 436 μμ.

Anthonicality Quarties (br) pro-qua	Minister Absorption to (vgl. Abb. 60)	Absorbierie Quantum (Ic) jun gen	Ag-Altom MO god (Marin)	Committee Fo	
6,44 · 10 <sup>16</sup> 9,96 · 10 <sup>16</sup> 18,00 · 10 <sup>16</sup> 84,80 · 10 <sup>16</sup> 46,80 · 10 <sup>16</sup> 68,60 · 10 <sup>16</sup>	9,96 · 10 <sup>36</sup> 74 18,00 · 10 <sup>16</sup> 77 84,80 · 10 <sup>36</sup> 89 46,80 · 10 <sup>36</sup> 89		8,80 · 10 ** 4,44 · 10 ** 6,23 · 10 ** 10,9 · 10 ** 16,0 · 10 ** 18,7 · 10 **	0,85 0,60 0,63 0,88 0,41 0,33	

7

:1

ŀ

۲.

Die Quantensusbeute überschreitet also in geringem Maße den Wert 1,0 (das Quantensquivalent), wie aus Tabelle 80b su ersehen ist, wenn die reine Bromeilberasborption in Rechnung gestellt wird. Dieser Befund kann durch eine sensibilisierende Wirkung des photolysierten Silbers erklärt werden. Sie wäre dam so voraustellen, daß die vom Silber absorbierte Boergie an die Bromionen des AgBr-Gitters übertragen wird; das Bromion gibt sein Elektron an ein im Gitter benachbartes Ag-Ion ab, wodurch die Spaltung eines Bromeilbormoleküls volkogen ist. Da jedoch die swei Reihen von  $q_0$  und  $q_0$  ein rasches Absinken der g-Werte seigen, baw. die qa-Werte siemlich konstant bleiben, muß geschlossen werden, daß die sensibilisierende Wirkung des photolytisch gebildeten Silbers gering ist, d. h. daß die vom Silber absorbierte Energie nur teilweise zur Aufspaltung von AgBr-Molekülen verbraucht wird.

Aus dem Vergleich swischen absorbierten Quanten & und photolytisch gebildetem Silber des bindemittelfreien Bromkörpers in NaNO<sub>5</sub>-Lösung als Aksoptor bei Beliehtung mit Licht der Wellenlange λ = 426 μμ ergibt sich also, daß durch Absorption eines Quants & ungefähr ein AgBr-Molekül in Brom und Silber ser-

legt wird.

Aus Abb.83 (b) ergibt sich für den Brounkürper in Wasser eine Quantimausboute von cs. 1/2-1/2 (s. 8.196 unten). Genaue Messungen waren nicht möglich, da die ausgeschiedenen Silbermengen zu gering waren. Auch die quantitetive Untersuchung der Photolyse des Silberkörpers wurde nicht durchgeführt.

Brombestimmung. Mit der obenerwähnten Arbeit von Krauss korrespondiert die Arbeit von Murran (1). Während H. Krauss das photolytisch gebildete fillber bestimmte, ermittelte Murran das photolytisch gebildete Brom.

Die von Kurren verwendeten AgBr-Fällungen welchen von denen Kratung

in der Herstellung ab (vgl. S. 120):

Zu einer öpres. KBr-Lösung von 80°C wurde die ungeführ äquivalente Mange einer ebenfalls öpres. AgNO<sub>3</sub>-Lösung in einem Strahle unter Umschützeln gefüge. Mach dem Fällen wurde das Ganse auf 80°C erwärmt, webel sich der Niederschlag summmenhallte und naheste klar absetzte. Die überstehende Filmsigkeit wurde auf überschüstige Br- oder Ag-Ionen geprüft. Je nachdem die eine oder andem Ionemark im Überschuß war, wurde der Niederschlag weiter behandelt.

Bei Überschuß von Br-Ionen wurde nur durch 10--13 maliges Dokuntieren

mit destilliertem Wasser gewaschen.

Bei Überschuß von Ag-Ionen wurde zunschat durch 3—4 maliges Dekantieren mit destilliertem Wasser gewaschen und dansch der Niederschlag mit einigen Kubiksentimetern 3 pros. NaCl-Läsung vensetzt. Hierdurch wurde das adsorbierte AgNO<sub>3</sub> in AgCl übergnführt. Dieses aber wurde vom AgBr nicht mahr wesentiich adsorbiert. Außerdem ist es in Wasser beträchtlich löslich, so daß such ein Tail beim Auswaschen entdernt wird.

Beide AgBr-Fillungen künnen als Äquivalentkörper, die frei von Adsorbaten sind, angusehen werden. Der soltliche Verlauf der Photolyse war bei beiden Körpern — gleiche Versuchsbedingungen vorangesetzt — gleich (vgl.

Tabella 83, S. 127).

Die Prütung auf praktische Freiheit von adsorbierten Ionen geschah durch Rücktitration einer zum Niederschlag zugeschaten AgNO<sub>2</sub>-Lösung nach der Methode von Volkland. Ha wurde in jedem Fall alles zugeschate AgNO<sub>2</sub> zurücktäriert. Dersetige "Kulltitrationen" wurden ständig zur Kontrolle ausgaführt.

Die Fillung der Silberkürper erfolgte unter den gleichen Verhältnissen wie beim Aquivalentkürper. Nur war hei diesen Fillungen Silbernitzet im Überschuß vorhanden. Wie durch Nulltisestien festgestellt wurde, konnte der Silberkörper durch Auswaschen ebenfalls praktisch frei von Adsorbaten orhalten werden.

Die Fällungen wurden, ähnlich wie bei Kraum, auf Belichtung auf ein gehärtetes Filter abgesangt und mit einem Porsellanspatel giettgestrichen. Die Schichten wurden derauf mit dem Filter in eine passende Kristallielerschale gelegt und mit Wasser (0,5 cm hoch) überschichtet, sofern Wasser als Aksepter angewandt werden sollte. Wenn Katchunniteit als Aksepter dienen sollte, wurden nach dem letzten Auswaschen auf der Nutsche es. 20 com Spres. NaNO<sub>2</sub>-Lösung durchgesungt und dem überschichtenden Wasser ein Zusatz von einigen Kubiksantimetern Spress. NaNO<sub>2</sub>-Lösung beigefügt. Die Schichten hatten einen Durchmesser von 9,6 cm. Es wurden jedenmal 100 com 5 pross. AgNO<sub>2</sub>-Lösung mit etwa 76 com 5 pross. KBr-Lösung gefällt.

Die Analysenmethode war eine Modifisierung der Vouraussechen Titrationsmethode. De nämlich, wie geseigt wurde, das Brom als Bromion im beliehieten, feuchten AgBr vorliegt, kann die Brombestimmung durch Differensbestimmung einer angeführten AgNO<sub>2</sub>-Menge geschehen: Ein geneu abgemessenes Quantum AgNO<sub>2</sub>-Lösung von bekanntem Gehalt wird zu dem aufgeschlämmten, belieh-

teten AgBr-Niederschlag gegeben. Rin Teil dieses Silbernitrats fällt dann entsprechend der Menge der photolytisch gehildeten Br-Ionen als AgBr aus. Der Rest des AgNO<sub>2</sub> wird — unter Beschtung verschiedener Vorsichtsmaßregeln — durch Bücktitration mit Ammoniumrhodenid und Risenalaun als Indikator surücktitriert. Die photolytisch gehildeten Br-Ionen ergeben sich dann aus der Differens; sugeseintes AgNO<sub>2</sub> — surücktitriertes AgNO<sub>2</sub>.

Die Versuchsergehnime erstrocken sich auf die

drai Tallprobleme:

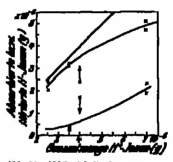
1. Reaktionsprodukte und Folgereaktionen bei

der Photolyse.

2. den zeitlichen Verlauf der Photolyso, vor allem auch in Abhängigkeit von der Fällungsform des AgBr.,

3. die Quantenausbeute.

Als Reaktionsprodukte lamen sich bei dam Äquivalentkörper unter H<sub>2</sub>O nachweisen:



Alth. 84. Althibeteleth for an ge-Bline, Agir attertiering H-Imen-(miter Eures) van der Gemannteningstaffementemmeterilen (Alpenium und ruch einen Gradel, Die unders Eures gibt die in Lieman berimilieien (Eleierine) H-Imen winder. — Die Astder und der Different der werbeit nich um der Different der Werie der Gematen und der militeren Extre (attertieren) Agir-Mange)

Br-Ionen, H-Ionen, freier Sauerstoff.

Nicht nachgewiesen werden kurmte H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

Der Sanerstoff wurde mit alkalischer Pyrogallollörung ermittelt. Auf H.O.

wurde mit der Titaneiturereaktion geprüft.

Betreffs der Br- und H-Ionen ergab sich, daß ein Br-Ion einem H-Ion entspricht. Um dieses Resultat zu erhalten, mußte die Adsorptionsischharme des AgBr für H-Ionen gemessen werden: Das Bromellber wurde mit verschiedenen bekannten Konzenteationen von HBr-Lösungen in Berührung gebracht, darunf abfilteiert und ausgewaschen. Im Filirat wurde der nicht adsorbierte HBr zurücktitziert. Abb. 84 enthält die Adsorptionsischerme mit den beiden Kurven, aus denen sie sich ergibt.

In Tabelle 81 sind die Misierten Br-Ionen (Spalte 5) den gebildeten (titzierten + adsorbierten) H-Ionen (Spalte 4) gegenübergestellt. Wie ersichtlich,

enterpricht innerhalb der Fehlergrensen jedem Br-Ion ein H-Ion.

Anna and the factor of the second sec

1

Tubelle 81. Photolytisch gebildete H-Ionen und Br-Ionen nach Belichtung von AgBr-Äquivalentkörpern unter E<sub>2</sub>O als Akseptor.

Pellukings- daner Mo.	II' (dizina) pro g Selekta	(formula IILouis Bank Abb. 64 (nationala Karra)	Qualitate Hv. Limita pro qua	Galdidata Ne- Ionna per qua
20	0,25 - 10-4	9,5 · 10 <sup>-4</sup> (8,3) · 10 <sup>-4</sup>	91 · 10 <sup>15</sup> (28) · 10 <sup>16</sup>	23 · 10 <sup>16</sup>
85	0,47 · 10-4	8,7 · 10— (4,4) · 10—	31 · 10 <sup>15</sup> (37) · 10 <sup>14</sup>	30 · 10 <sup>™</sup>
60	0,78 · 10-4	(8,7) · 10 <sup>-6</sup> 4.4 · 10 <sup>-6</sup> (4,8) · 10 <sup>-6</sup>	(31) · 10 <sup>11</sup> 37 · 10 <sup>11</sup> (40) · 10 <sup>11</sup>	\$8 · 10 m

(Die eingeklammerten Zahlen sind Ergebnisse mit maximalen Fuhlern.)

Nach diesen Ergebnissen kann folgendes Schema für die Folgereaktionen bei der Photolyse, eingeleitet durch Reaktion der photolytisch gebildeten Br-Atome mit den Ionen des Wassers, angenommen werden:

Danaban kann einkretan;

II 1. 
$$(Br + OH' + H' = Br' + OH + H') \cdot 2$$
  
2.  $OH + OH = H_1O_1$   
2  $Bhr + 2H_1O = 2HBr + H_2O_2$   
Endlish ist möglish;

 $H_{a}O_{a} + B_{7}O' + H' = HB_{7} + H_{a}O + O_{6}$ size I

Die intermedikte Bildung von BrO' in I ist auch experimentall gestütst. Wenn nämlich die Photolyse in alkalischer Lösung vurgenommen wird, wo also für die Beständigkeit der BrO'-Ionen gesorgt ist (die Salse der unterbromigen Säure sind bekanntlich bedeutend beständiger als die freie Säure), so gibt nach dem Belichten die Lösung eine deutliche Jodstärkeresktion, die sonst nicht zu beobachten war.

Da bei der Photolyse von AgOl (s. Murrus [1, 210]) die Entstehung von  $H_2O_2$  nachgewiesen ist, so ist auch hier mit einer in termediären  $H_2O_2$  Bildung su rechnen. Da aber hier anderemeits kein  $H_2O_2$  als End produkt nachsuweisen war, muß angenommen werden, daß das  $H_2O_2$  nach Schema II sehr beid vermhwindet.

Beim Aquivalentkörper in NaNO, Lösung als Akseptor wurden

nachgawiesen:

Be-Ionen, H-Ionen, kein freier Sansmtoff.

Das bei der Photolyse entstehende Br-Atom kann sowohl mit OH'-Ionon, die durch Hydrolyse des NaNO<sub>2</sub> entstehen, oder mit NO<sub>2</sub>'-Ionen reagieren. Da jedoch die Konsentration der NO<sub>2</sub>'-Ionen sehr viel hüher ist, als die der OH-Ionen, so wird vornehmlich Resktion I des folgenden Schemas swischen Br und NO<sub>2</sub>' eintreten. Da weiter die NO<sub>2</sub>'-Ionenkonsentration auch sehr viel größer ist als die OH-Ionenkonsentration im Wasser, so ist die größere Akseptorwirkung des Mitrita dem H<sub>2</sub>O gegenüber, wie sie in den verschieden großen Quantensusbeuten (s. S. 124 u. Tabelle SS a, Spalte 2) sum Ansdruck kommt, erklärlich. Als Reaktionsschema nimmt Morrens an:

1.  $(Br + NO_1' = Br' + NO_1) \cdot 3$ 2.  $3NO_1 + H_1O = HNO_1 + HNO_1$  $2Br + NO_1' + H_2O = 3HBr + NO_1'$ 

ð

Für den Silberkörper 1484 sich bisher ein experimentell begründetes Schama kaum aufstallen.

Der seitliche Verlauf der Photalyse der drei verschiedenen lichtsampfindlichen Systems:

Aquivalentkürper in NO.

2. Aquivalentkurper in H.O.

3. Silberkorper ist in Abb. 85 wie-

dergegeben.

Die Kurve für den Aquivalentkörper in H.O ist sas Versnehedsten von Fallungen, die som Teil mit Br'-Uberechuß, sum Tell mit Ag - Uberschuß hergestellt waren (vgl. Herstellung der Fallungen, S. 124), gewonnen. Tabelle 82 enthalt die naheren Angaben,

Die Ergebrüsse der Tabelle 82 seigen, daß sich beide Äquivalentkörper vollkommen gleich verhalten.

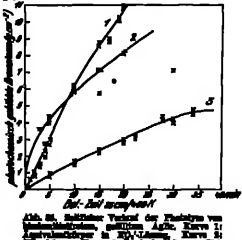


Tabelle 83. Zeitlicher Verlauf der Photolyse des Aquivalentkörpers (vgl. 8, 194) in H.O. Bolichtung: Ritralampe 400 HK., 25 cm Abstand.

Obsessions being Fillers (vgl. 8, 184)	Peliskinspe dene Ma,	Titaleria g Rz.	()hereded joka Filler	Neilebiange- dister Ma.	Michelo y Br.
Br'	0		Br	28	4,8
AF.		O.BA	Ag.	20	4.0
Āg'	1 -	0,88 0,99	Āg		44
Br	10	1,7	Br'	34	1 5,0 4.8
ñ.	18	2,2	Br	50	4,5
æ	2:0	3,4	ች ማ ላይ ቸው ነው ነው ማ ተመደመው ነው	60	4.4 4.0 4.8 4.8 4.5 5.1 4.9 5.2
Åg*	1	<b>3</b> ,0	Āg		5,3
mananan Amanan Amanan	22	2,1 2,8 3,0 8,0 8,3			

Wie bereits bei Krason (vgl. Abb. 80) erwähnt wurde, verhalten sich die Fällungen der beiden Autoren Kraum und Murrent bestiglich des zeitlichen Verlaufs der Photolyse, d. h. also in ihrer Lichtempfindlichkeit, wesentlich verschieden. Von Mussus ist daher die Ahhängigkeit der Lichtampfindlichkeit des bindenditielfreien Bromeilbers von den Konsentrationen der Fillungsläsungen, also der KBr- und AgNO-Lösungen, untermeht worden. Die Fallungsbedingungen wurden folgendermaßen variiers:

## I. Fällungstemperatur 20° C. (Abb. 85a.)

- a) AgNO, in KBr gago 40 Tomessucht als Aquivalentkürper in H<sub>2</sub>0 and NO<sub>2</sub>'. KBr-Lösung %: AgNO,-Lösung %:
- b) KBr in AgNO, gage KHr-Lösung %1 5 40 ) Uniscoucht als Aquivalenticispes in H<sub>2</sub>O 40 }

:

#### 2. Fällungstemperatur 80° C. (Abb. 80b.)

a) AgNO, in KBr gegomen.

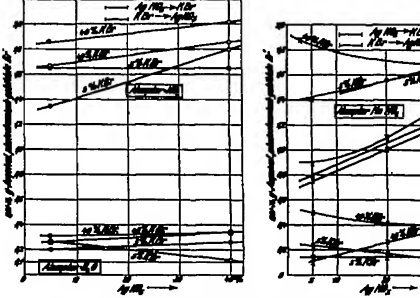
KBr-Löwing %: 5 5 5 20 40 40 40 1 Unimmohi ala Äquivalentisörper AgNO<sub>2</sub>-Löwing %: 5 20 40 50 5 20 40 1 in H<sub>2</sub>O und NO<sub>2</sub>'.

b) KBr in AgNO, gegomen:

KBr-Lösung %: 5 5 20 20 20 40 40 | Unisemelti als Aquivalentikörper AgNO<sub>x</sub>-Lösung %: 5 40 5 20 40 5 40 | in H<sub>2</sub>O und NO<sub>1</sub>'.

Die Ergebnisse sind in den Abb. 85 a und b enthalten,

Die Versuche seigen, daß die von Kratun und Murrus gefundenen Unterschiede im Verlauf der Photolyse ihrer AgBr-Fällungen intstehlich auf die verschiedenen Fällungsbedingungen surücksuführen sind. Weiter ist hervorsuhaben,



Alde, Sile. Abhängigheit der Liebenspfledischeit von Agil-Fillungen von den Kommerstieren der Fillungsbertenen. Fillungsbemeensterkeit der Bellungsbertenen. Fillungsbemeensterkeit der O.-Bellungsbertenen. Fillungsbertenen der Alle Kin-Konbertenen. (Länge den Korven ist die Kin-Kon-

Abb. 18 b., Abblingigheit der Liebtungsfreilistigh von Aglie-Fillingen von des Konstaterisieren der Filbungdiemen. Fillingistensperier 40°C, .- Beliebtungt Rizulunge 1880 IIK., 30 Min., 30 Abstral. (Läupi den Kurven ist die Klie-Konstation krauten).)

daß bei den hei  $90^\circ$  C hargestellten Fällungen die Empfindlichkeit des Mitzit-kürpers sich umgekehrt verlindert wie die des Äquivalentkürpers in  $H_0$ O (Abb. 80b). Die Wirkung des Mitzits ist bei den  $20^\circ$ -C-Fällungen wesentlich stärker als bei den  $80^\circ$ -Fällungen.

Bridärungen für diese Unterschiede sind bisher nicht gegeben worden. Verschiedene Korngrößen kunnten nicht festgestellt werden. Morrats erwähnt noch, daß gewisse Fällungen eine kürnige, harte Struktur haben, während andere weicher und vohmindere sind. Das harte, kürnige ist durchweg weniger lichtempfindlich als das weiche AgBr.

Zur Bestimmung der Quantenausbeute ist die Kenntnis der Absorption des AgBr notwendig. Messungen au (praktisch) unbeliehtetem AgBr sind bereits in Nr. 32, S. 89, Tabelle 68 mitgestellt. Die Verladerung der Absorption, die sich het den Systemen von Murrau, durch die Silberausscheidung im Verlauf der Photolyse ergeben, seigt Abb. 86.

Die Quantenausbeuten sind, wie von Krieurs (S. 193), auch hier einmal mit Eineste der Anfangsabsorption (50%), und weiter mit Binante der mittleren Absorption entsprechend Abb. 86 berechnet.

Die Resultate eind in Tabelle 88a und b susammengestellt.

Tabello 63a. Messung der Quantenausbeute an bindemittelfreigefälltem AgBr bei Binsats einer (Anfangs)-Absorption von 50%.  $\lambda=436\,\mu\mu$ .

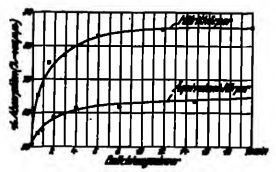
Mingairahita ko	In 11.0. 6% Ag 110. In 6% Elb	In HO.	la FO/.	in NO.".	Mindelpe.
0,5 · 10 <sup>12</sup> 1,0 · 10 <sup>12</sup> 9,0 · 10 <sup>17</sup> 3,0 · 10 <sup>17</sup>	0,18 0,18 0,18 0,14	0,60 0,56 0,55 0,53	0,92 0,99 0,90 0,80	1,20 1,20 1,12	1,20 0,92 0,76 0,50

Tabelle 88b. Messung der Quantenausbeute an bindemittelfrei gefälltem AgBr bei Einsatz der jeweiligen (mittleren) Absorption.  $\lambda = 435\,\mu\text{s}$ .

Hagainshite le	Militare Al-		17,100	In HOV.
0,5 · 10 <sup>17</sup> 1,0 · 10 <sup>17</sup> 2,0 · 10 <sup>27</sup> 3,0 · 10 <sup>27</sup>	70 78 80 81	0,40 0,87 0,34 0,38	0,71 0,61 0,60	0,86 0,80

Der maximale Fehler bei diesen Untersuchungen wird mit ± 10% veranschlagt. Die Abnahme der Quantenausbeute, die sich mit steigender Belichtung aus den Zahlen ergibt, ist wie bei den Resulinten von Krunne mit einer Schirmwirkung

des susgeschiedenen Silbers an erklären. Wie man ferner sieht, liegen
die Werte für die Quanismansbeute
bei Anwendung eines energischen
Akseptors wie Nitrit um den Wert I
harum. Sie übersteigen jedenfalle
den Wert I nicht wesentlich. Aus
den im Durchschnitt unter I liegenden Werten ist zu schließen, daß
in Wahrheit ein Quant ein AgBrMolakül aufspaltet, und daß die gefundenen Werte finsbesondere die
in Wasser gefundenen, Tabelle 88a,
Spalte 2) infolge ungenügender
Akseptorwirkung zu tief liegen.



0,6 Min. — 1,0 · 19<sup>th</sup> br Also, M. Vertrafering der Alterrykken von bindereitigfrad geliffern Agifr mit strettenender Beliebting (2 ~ 486 pp).

Nach beiden Untersuchungsmethoden, acwohl nach der Brumbestimmungsmethode als auch bei der Silberbestimmungsmethode, ergeben sich innerhalb der Fahlergennsen die gleichen Quantenausbeuten.

Faßt man die Resultate der Arbeiten von Murrar und Kunns ausammen, so kann als sichergestellt gelten, daß ein von bindemittelfrei gefälltem Aglir absorbiertes Quant (he,  $\lambda=436~\mu\mu$ ) in der Größenordnung 1 AgBr-Molekül in Ag und Br aufspaltet. Wahrscheinlich wird ein AgBr-Molekül aufgespalten. Das photolytisch ausgeschiedens Ag wirkt nicht wesentlich als Hensfhillester, d. h. vergrößert nicht wesentlich die Quantenausbeute.

An Bromsilber-Minkristallplatten haben Rusce (1) und Pont die Quantensusbeute bei der Photolyze des Brumelibers mit Hilfe einiger, auf diese Probleme hisher nicht angewandter Methoden gemessen. Die Messungen dieser Autoren sind insofam besonders bemerkenswert, als sie bei Belichtungen, die dem tatelchlichen latenten Bild in den technischen Halogeneilbergelatineschichten entsprechen, vorgenommen wurden,

Das Prinzip der Versuchsmethode gründet sich auf die beiden folgenden

Hauptpunkte:

1. Es wird eine gemigend dieke Schicht bestrahlt, um die Absorption der Veränderungen bzw. Verfärbungen, welche durch die Photolyse entstehen, optisch meßber zu machen.

2. Am der gemessenen Absorption der photolytisch gebildeten Verlärbung der Schicht kenn die Zahl der Zentren, durch welche die Verfärbung hervor-

garufen wird, auf Grund der Dispersionstheorie be-

rechnet worden,

Unter diesen Voranssetsungen galang es den genannten Autoren, an 1-3 mm dieken Rinkristellplatten von AgCl¹ und AgBr bei Konsentrationen von Ferbunteen baw. Ag-Atomen, die dem noemalen latenten Bild enisprechen, symichet die Absorption des latenten Bildes mit Hilfs eines Hehtslektriechen

Photometers (Photosella) an messen.

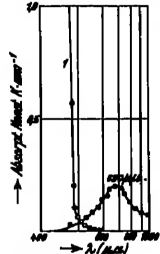
Abb. 67 stellt die spektrele Absorptionskurve des latenten Bildes in einer 1 mm dieken AgBr-Einkristallplatte dar, sugisish mit dem ebenfalls lichtelektrisch gemessenen Absorptionsspektrum des Kristalls (s. Franciscov [J] und Gyurar). Man erkennt, daß die Aluception der Verfürbung, die dem latenten Bild enterricht, ein Maximum bei 690  $\mu\mu$  autweist. Dieses Absorptionspektrum wurde in seiner spektraisn Lage unabhängig von der Wellenlänge des primir absorbierten Lichtes gefunden. Die Belichtung, welche das in Abb. 87 ausgemessene Absorptionespektrum hervorgerufen hat, entspricht einer Konsentration von Farbamtran baw, Ag-Atomen : AgBr-Molekülen  $= 1 : 9 \cdot 10^{6}$ .

Diese Konzentration with in einer AgBr-Schichtdicke, die normalem AgBr-Gehalt einer Gelatineschicht entsprechen würde (cs. 2,5  $\mu$ ), nicht nachsu-

weisen. East in der 400 mal dicheren Schicht ließ de sich mit den sus Abb. 87 emishtilichen Absorptionskonstanten ermitteln. Die Konsmiration der Fashzemiren hzw. Ag-Atoma ist dem maximalen Absorptionskoeffizienten bei 600  $\mu\mu$ proportional. Es emispricht  $K = 0.1 \cdot \text{mm}^{-1}$  einer Konsentration von  $3.5 \cdot 10^{3}$ .

Die Zahl der Parimentren baw. Ag-Atome MSt sich mit Hilfs einer Formal, die Smaxum (1, 2) auf Grund der Dispersionstheorie abgeleitet hat, berechnen. Nach Smakula bestaht swischen der Farbamirensahl und der durch ale harvorgerufenan Absorption folgande Besiehung:

$$N = \ln \frac{J_0}{J} \cdot \frac{9 \cdot J \cdot a \cdot m_0 \cdot m \cdot s}{(m_0^2 + 2)^2 \cdot a^2} \sqrt{\frac{(m_0 - \omega)^2 (3 m_0 - \omega)^2}{(2 m_0 - \omega) (3 \omega - 2 m_0)}}.$$



Siehe Kapitel III, A. a. Nr. 105, S. 362.
 Näheras beir. Vestuchetnordnung a. bei B. Pont. (1).

Hisrin bedeuten:

N die Zahl der Färbungssentren, in unserem Fall die Zahl der Ag-Atome.

 $J_a$  das auffallende Licht (absüglich Reflexion)  $\}$  im Absorptionsmaximum.

J das durchgalamene Licht

I die bestrahlte Flache.

s die Lichtgrechwindigkeit; 🐾 den Brechungsindex für  $\lambda$  der maximalen Abacretion.

st die Masse des Elektrone; e der Ladung des Elektrone.

 $\omega_0 = \frac{3 \cdot \pi \cdot \sigma}{1}$  ( $\lambda_0$  die Wellenlänge an der Stelle der maximalen Absorption).

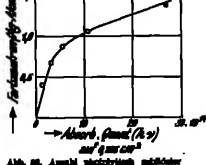
 $=\frac{2\cdot\pi\cdot0}{1}$  [A die Wellenlänge, bei der die Absorption  $=\frac{1}{1}$  maximale Absorption;  $(\lambda > \lambda_{\bullet})$ ].

s die Dielektrisitätskonstants des Vakuums,

In Abb. 88 ist die Kurye für die Quantenambeute, gemessen in einer 1,8 mm dicken AgBr-Einkristallplatte (F = 0.225 qum) wiedergegeben. Belichtet wurde mit einer Interestät von  $2 \cdot 10^{10} \text{ kg} \cdot \text{cm}^{-3} \cdot \text{sek}^{-1}, \lambda = 475 \,\mu\mu$ . Bei dieser Wellen-

Mage worden 16% des suffallenden Lichtes reficktiers und 10% durchgelamen, haw. 74% absorbiert. Die Strahlen durchesteen also die garne Kristalldicke, was für eine Durchfürbung der ganzen Kristelldicke haw, sur Braichung einigernaßen gleichmäßiger Konstnitzstich der Zantren über die genee Schichtdicke von Wichtickett ist.

Die Zahl der absorbierten Quanten je Quadramentimeter war also su Beginn der Messungen (Abb. 88) von der Größenordnung 1014. Nun enterrechen die 1,5 mg AgBr, die im Quadratumtimeter other normalen Handelsplatte enthalten sind, einer Schichtdicke von 2,5 μ AgBr (kristellin) oder 5 · 10<sup>13</sup> AgBr-Molekülen je Quadratsantimeter. Die verwandte Kristallplatte von 1,8 mm war also 700 mal



ald photolytic (Ag-Altreys) in Altreysister

dicker als die einer technischen Schicht, hatte mithin ca. 3,5 · 10<sup>m</sup> AgBr-Molekille je Quadratzentimeter. Ha kamen daher

auf 1 absorbiertes by ca. 4 · 10° AgBr-Moleküle.

Aus der Tabelle 106, S. 178, ergibt sich aber, daß

8 · 10<sup>m</sup> absorbierts kr<sub>ee re</sub> auf 5 · 10<sup>m</sup> AgBr-Molaküle

auf 2 · 10 AgBr-Moleküle I sharehiertes he مطع

einer entwickelten Dichte von 1,6 bei einer hochempfindlichen technischen Platte (5 Minuten Entwicklungsdaner) entsprechen. Wie endchtlich, fanden also die in Abb. 88 dargestellten Massungen im Belichtungsgebiet des normalen latenten Bildes statt.

Die Ouertenansberte im enfänglichen, geradlinig ensteigenden Ast der Abb. 88 ergibt sich zu 0,88, in Übereinstimmung mit den oben besprochenen.

Resultation von Muzzus und Krauss.

43. Die Bestimmung des photolytisch gehildeten filbers in Bramailbergelatineschichten. He sind nunmahr die Resultate, walche über die Besiehung swischen der Masse des letsnien Rikles und der absorbierten Energie bei Bromsilbergelatineschichten gewomen wurden, summmensufamen. Nach den Ergebnissen am bindemittelfreien Bromelber sollte man ebenfalls eine Quantenausbeute in der Größenerdnung von I erwarten, dem die Versuchabedingungen sind nicht wesentlich verschieden. Versussetzung ist offenbar nur, daß enstens die Gelatine die notwendige Akzeptorwirkung hat, und daß aweitens die Absorption entsprechend der Eigenschaften der Bromelbergelatineschicht als disperses Medium richtig eingesetzt wird.

Die Messungen der Absorption an Bromsilbergelatineschichten sind be-

reits in Nr. 34 dieses Kapitals besprochen worden (6.96).

Betreffs der Akseptorwirkung der Gelatine ist herversuhaben, daß diese nur in geringem Umfang einsutreten braucht. Für die Photolyse der Bromellbergelatinsschichten ist natürlich vor allem die Quantenausbeute bei sehr geringen Belichtungen, entsprechend den in der praktischen Photographie vorkommenden entwickelten Schwärzungen von Wichtigkeit und Interesse. Wenn nun auch hier relativ zu den entsprechenden Belichtungen im normalen Toll der Schwärzungskurve die Belichtungen wesentlich erhöht werden missen, damit die photolytisch gebildeten Ag-Mengen mit den beutigen, analytischen Methoden quantitativ erfaßt werden können, so sind doch im oberen Gebiet und im Solazisationegebiet der Schwärzungskurve, wo die quantitativen Messungen einesten, die photolytisch gebildeten Brommengen in bezug auf die Absorption durch die Gelatine noch derartig gering, daß man wohl eine siemlich restione Bindung durch die Gelatine vorsussetzen kunn.

In them Untersuchungen über die Quantensunbeute an Trockemplatten, der auch bereits die Absorptionensungen an Trockemplattenschichten in Nr. 34, S. 96 entermenn sind, bedieuten sich Eggener (11) und Normans sur Bestimmung des photolytisch gebildeten Silbers der Titertionsmethode von Volkard.

Die belichtsten Platten wurden zur Entfarnung des unserwisten Bromsilbers mit Natzinmthiesulfst fixiert. Wie sehen Lusuium (19) und Saxawarz erkannten, wird hierbei mehr oder weniger entsprechend den zum Fixieren angewandten Thiosulfatkonsuntrationen metallisches Silber gelöst. De hierdurch die Resultate der Untersuchung beeinflußt werden konnten, wurden die Silberverinste bei der Fixierung in Abhängigkeit von verschiedenen Bedingungen quantitativ verfolgt.

Im einselnen wurde folgendermaßen verfahren: ţ

5

ţ.

.t

Rine Silbernitrationing von bekannten Gehalt wurde in aufgeschmokene Gelatine-läsung gebracht, mit Metol reduxiert und das entstehende Silbergel auf Glasplatten gegenen. Diese Platten wurden der Kinwirkung von Thiesulfationingen ausgesetzt. Nach dieser Behandlung wurde das in der Schicht zurückgehliebene Silber bestimmt. Tabelle 84 enthält die Versuchstaten.

Tabelle 84. Hinwirkung von Thiosulfatlösungen auf kolleidales filber in Gelatine. — Anfangssilbermenge der Schichten 1,26 mg.

70:00 0 10 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	Hammydista Missensyns (mg)							
	# %	19 %	1%	0 % + 0.4 7				
	0 0,25 0,43 0,67 0,81 0,86 1,04	0 0,17 0,80 0,51 0,65 0,80 0,87	0,06 0,09 0,36 0,36 0,48 0,48	0 0,04 0,06 0,09 0,15 0,20				

Kolloidales Silber wird also zismlich sinzk von Thiosulfat angegriffen haw. gelöst. Die Lösung des Silbers emspricht kinstisch betrachtet amahernd dem Verlauf einer monomolekularen Reaktion.

Für die Flange im Verlauf der Untermehung wurden folgende Bedingungen gewählt:

20 Minuten Finderdauer in 5% Thiomitat + 0,2% Alkali,

Hierbei ist nach Tabelle 84 ein Silberverhust von ca. 5% an erwarten, der vernachlässigt werden kommis.

Nach der Finderung wurden die beliehtsten Schichten, in denen das photolytisch gebildete Silber bestimmt werden sollte, sorgfältig gewaschen. Dieses Wässern muß his zum völligen Verschwinden des Thiomifats in der Schicht geschehen, anderenfalls die Analysenresultate durch Silber von in der Gelatine verbliebenem Silberthiomifat gefälscht werden.

Die ausgewandenen, gequollenen, von den Glasplatten abgeschabten Gelatineschichten wurden in Glasschalen unter Zusatz von 5 com NaOH 10 pros. unter
wiederholtem Wassersusstz eingedampft. Die Gelatine wird hierdurch zerztürt
und das Silber kosguliert, so daß es filtzierhar wird. Das Filter mit dem Silber
wurde im Platintiegel versacht, das Silber zu AgNO<sub>2</sub> galöst und nach Volkland
mit n/1000 NH<sub>4</sub>CNS-Lösung titziert. Das Filtzsigkeitsvolumen bei der Titzsticn
war 30 com, die anßer dem AgNO<sub>2</sub> noch 3 Tropten "absolut halogenfreie HNO<sub>2</sub>"
und 1 Tropten gesättigte Eisenelaunlösung enthält. Da 1 Tropten der n/1000
NH<sub>4</sub>CNS-Lösung noch deutlich erkennbaren Umschlag seigte, war die Genauigkeit der Methode 5 · 10<sup>-8</sup> mg Ag.

Als Titrationsgefäß diente ein Porsellantiegel mit vertikaler Zwischenwand, dessen Hälften ungefähr zu gleichen Tellen mit der zu titrierenden Flüusgkeit gefüllt waren, und der die Rolle eines einfachen Photometers anleite.

Es wurden auf Spiegelgies gegossene Schichten einer hochempfindlichen und einer unempfindlichen (photomechanischen) Henuleich zu den Untersuchungen verwandt. Für einen Versuch wurden immer 400 gem Schicht beliehtet und analyziert.

Belichtet wurde mit monochromatischem Licht der Hg-Lampe. Berüglich der Absorptionswerte und ihrer Massung sei auf S. 100, Tabelle 71 verwiesen. Tabellen 85—87 enthalten die Ergebnisse für die Quantenausbeuten in den Bromeilberenlatinsschichten:

Tabelle 35. Quantenausboute in Bromsilbergelatineschiehten für  $\lambda = 438~\mu\mu$ .

Hoderepfinifiche fichistis (Agle-"Special") Abstration = \$6.5			Ummpfiellishe firbida (Agis-Reproduktion") Alexeption — 11 %						
of Manch Metalengels Mean	20 44 40 44 40 44	Aspek Aspek	Armid in Charlies		Asianki de daganizaki dagan		Amada ApAlema Amadari Mariari		
0,55 · 10 <sup>15</sup> 0,91 · 10 <sup>16</sup> 1,80 · 10 <sup>18</sup> 1,73 · 10 <sup>15</sup> 1,80 · 10 <sup>16</sup> 8,65 · 10 <sup>15</sup>	0,15 0,20 0,27 0,58 0,47	0,38 · 10 <sup>14</sup> 0,86 · 10 <sup>14</sup> 0,66 · 10 <sup>16</sup> 1,09 · 10 <sup>14</sup>	0,50 · 10 <sup>14</sup>  0,59 · 10 <sup>16</sup>	1,08 0,96 1,00 0,90 0,84 0,76	0,76 · 10 <sup>14</sup> 1,85 · 10 <sup>14</sup> 1,60 · 10 <sup>16</sup> 5,85 · 10 <sup>16</sup> 18,00 · 10 <sup>16</sup>	0,09 0,19 0,88	0,13 · 1014  0,17 · 1014  0,46 · 1014	0.08 · 10 <sup>18</sup> 0.14 · 10 <sup>18</sup> 0.18 · 10 <sup>18</sup> 0.54 · 10 <sup>18</sup> 1,48 · 10 <sup>19</sup>	0,93 0,95 0.73

Tabello 86. Quantenausbeute in der hochempfindlichen Agfa-"Spesiel"-Schicht für 1 — 405 µr.
Absorption — 21%.

Angels by chapters the	THE AE	Armal Ag-	Americal de descriptorio de page de page de de page de page	Question- emberche P
0,83 · 10 <sup>34</sup> 1,23 · 10 <sup>34</sup> 1,64 · 10 <sup>36</sup> 3,40 · 10 <sup>36</sup>	0,18	0,17 · 10 <sup>16</sup>	0,17 · 10 M	1,00
	0,14	0,20 · 10 <sup>16</sup>	0,86 · 10 M	0,77
	0,28	0,22 · 10 <sup>16</sup>	0,85 · 10 M	0,93
	0,47	0,66 · 10 <sup>16</sup>	0,71 · 10 M	0,93

The state of the s

Contractor of the state of the state of

. . . . . .

The state of the s

Į.

Tabelle 87. Quantenausbeute in Bromsilbergelatineschichten für  $\lambda=305~\mu s$ .

Hosburgelindishs fieldshi (Agis <sub>to</sub> llymis)**) Alsoquion = 10 %				Unempli	ا مقالات الم	istriki (Agis Srylica 16	Reprodukti	=")		
	Ameld is elagaterisis ela-			Annie le electrici		Armid by		Armshi Ap-Altono Histori Cor-	Ameli ir absorbiet	Quantile temptine temptine pentine
	0,98-1016 1,40-1016 2,11-1016 3,40-1016 4,63-1016 5,30-1016 8,05-1016	0,14 0,18 0,29 0,88 0,43 0,65 0,72	0.80 · 1014 0.41 · 1014 0.41 · 1014 0.53 · 1014 0.00 · 1014 0.77 · 1014 1.01 · 1014	0,87·10 <sup>14</sup> 0,40·10 <sup>14</sup> 0,65·10 <sup>14</sup> 0,88·10 <sup>14</sup> 1,01·10 <sup>14</sup>	0,93 1,03 0,83 0,68 0,76	1,84 · 1018 1,90 · 1018 8,50 · 1018 8,90 · 1018 6,50 · 1018	0,09 0,12 0,16 0,19 0,81	0,17 · 1018 0,22 · 1018 0,27 · 1014	0,13 · 1016 0,10 · 1016 0,28 · 1016 0,23 · 1016 0,52 · 1016	0,90 0,88 0,88

Das wichtige und interessente Ergebnis dieser Versuche ist die Tatsache, daß bei awei in ihrer photographischen Empfindlichkeit (d.h. mit Hinbesiehung der Entwicklung) so verschiedenen Emulsionstypen die gleiche Quantenausbeute für den primären photochemischen Prozeß gefunden wird. [Nach Versuchen von Scaurzus (I), vgl. Tab. 107, S. 179, liegt die Schwelle der "Special"-Emulsion bei 10<sup>-4</sup> Lamansakunden (aufgestrahlt).]

Aus den vorliegenden Zahlen ergibt sich weiter, daß die Quantenausbeute den Wert 1,0 hat, daß also in Bromsilbergelatineemulsionen ein absorbiertes Quant & ein Bromsilbermolekül in Ag - Be aufspaltet.

Vorsumetsung für die Gültigkeit des letzten Befundes ist natürlich die Bichtigkeit der Absorptionsberechnung nach Eggmer und Nomnaux. Die Einwände Wannaum gegen diese Berechnung (vgl. auch S. 366) würden das Ergebute nur insufern unwesentlich verändern, als nicht eine Quantenausbeute von genau 1,0, sondern von der Größenordnung 1 ansunehmen wäre. Der Wert für er würde auf 0,8—0,5 sinken.

Herversuheben ist femer noch einmal, daß die photolytisch ausgeschiedenen Silbermengen Belichtungen entsprechen, die weit im Solariaationsgebiet liegen. Nach Sonarrans (1), vgl. Tab. 107, S. 179, beträgt die Belichtung, die dem Solariaationsbeginn der Spezialamulaien entspricht

0,56 aufgrairshite Lumanackundan bei  $\lambda=480~\mu\mu$  .

Angenommen die Absorption — 20% (vgl. Tab. 71) und 1 Lumensekunde<sub>4m</sub>  $= 2 \cdot 10^{14} \, \text{ky}$ , so ergibt sich:  $2 \cdot 10^{14} \, \text{ky} \cdot \text{cm}^{-2}$  absorbiers.

Für die Reproduktionsenmision fund Schmyrnes (Tab. 106): 0,28 Lumensekunden bei  $\lambda=436~\mu\mu$  .

Angenommen: 10% (vgl. Tab. 71) absorblert, so ergibt sich: 6 · 1012 hp · cmr-2 absorblert.

Die geringsten Belichtungen in den Versuchen der Tabelien 85—87 betragen cs. 5 · 10 <sup>15</sup> År · cm <sup>-3</sup>. Das ist also 200 mal baw. 1000 mal mahr, als zur Sclarisation notwendig ist. Trotsdem sieht man, daß die photolytisch gehildsten Silbermengen sunichet noch siemlich proportional mit steigender Belichtung anwachsen. Hrat bei noch cs. 10 mal größeren Belichtungen macht sich im Abeinken der g-Werte eine meridische Regression der Spaltprodukte Ag + Br zu Ag Br bemerkhar. Hier setzt offenbar die Brachöpfung der Akseptorwickung der Geletine ein.

Nach den mitgetellten Resultaten spricht nichts dagegen, das Ergehnis der Quantenausbeute 1 auch auf das Gebiet der normalen (entwickelten!) Schwärzungskurve, also auf die normalen in der praktiechen Photographie vorkunmenden Belichtungen, auszudehnen, sumal Hinzon und Pour. (s. S. 181) neuerdings an Bromelberkristellplatten für Belichtungen, die dem latenten Bild anteprechen, ebenfalls eine Quantenausbeute von der Größenordnung 1 gefunden haben.

Quantitative Bestimmungen der Mause des latenten Bildes his in den normalen Belichtungstell der Schwirzungskurve sind an sehr unempfindlichen, völlig ungereiften Emulaionen nach Art der Larraum-Hmulsion (vgl. hierüber S. 266) sowie an Emulaionen aus peptisiertem Bromeilber (vgl. hierüber S. 267)

ausgeführt worden, allerdings ohne Messung der Absorption.

44. Die Bestimmung des photolytisch gebülleten filbers in sensibilisierten Bromsilbergelatineschiehten. Die Titration der Masse des latenten Bildes nach der vorstehend beschriebenen Art von Eoguser und Nonnack ist von Lasovsent (1) fortgesetzt worden, und swar für den Specialfall einer sensibilisierten Bromsilbergelatineschicht. Als Sensibilisatur dients Brythrosin. Belichtet wurde mit geführetem Licht einer Nitzulampe. Der spektrale Schwerpunkt dieses Lichtes lag nach spektrophotographischen Bestimmungen bei 550 μμ. Zu den Versuchen wurden reine AgBr-Emmisionen (ohne AgJ-Gehalt), verwandt, denen vor dem Vergießen Brythrosin sugesetzt worden war.

Bestimmt wurde einerseits die photolytisch gebildete Silbermenge in Abhängigkeit von der eingestrahlism Bosspie (in Quanten ke) für blanes (488  $\mu\mu$ ) und grünes Licht (560  $\mu\mu$ ), und andererseits die vom Bromeliber adsorbierte

Furbitoffmenge.

Die Silberbestimmung geschah analog der ohen (S. 183) mitgetellten Methode

von Reguer und Normank.

Die vom AgBr adsorbierte Farbstoffmenge wurde folgendermaßen ermittalt: Die Platten wurden fixiert und die Schicht in der erwärmten Fixieriësung aufgelöst. Die erhaltens klare Lösung wird mit Lösungen von bekanntem Farbstoffgehalt kolorimetriert. — Die gemessenen Farbstoffmengen stellen die gemente von der Schicht, also von der Gelatine und dem Bromeilber, adsorbierte Mange der. Losovauset rechnete mit diesen Zahlen, wobel er aber die von der Gelatine adsorbierte Farbstoffmenge mit als Bromeilberadsorption ansch.

Torzuer (1) wiederholte sum Teil die Messungen Lucorneum, wobei die Erythroginsdeurption der Geletine und des AgBr getreunt bestimmt wurde. Dies geschah, indem nicht wie bei Lucorneum die Remilsion durch Zusats von Erythrogin vor dem Gießen versetst wurde, sondern indem die reine AgBr-Emulsion auf den Platten durch Baden desselben in der Farbstofflösung angefürbt wurde. Die reine AgBr-Adsorption erhält man sehr einfach auf diesem Wege, wenn

1. eine ausfixierte Platte.

2. eine normale AgBr-Platte in Farbstofflörung gebadet werden und die Farbstoffadsorptionen beider Schichten nach der Methode von Lassovauxt bestimmt werden. Die susfizierte Platte ergibt die Gelatinesdeorption, die AgBr-Platte die Gesamtsdeorption und die Differens beider Messungen ergibt

dia reine AgBr-Adecrotion.

Die Bestimmungen des photolytisch gebildeten Silbers bei Grünbelichtung der senschlicherten Schicht sind in Tabelle 88 wiedergegeben. Die Belichtungen liegen, wie bei den Versuchen an unsensibilisierten Emnisionen (Tabellen 85—87), beträchtlich über den praktisch gehrünchlichen Belichtungszeiten, um titzierbere Silbermengen zu erhalten. Die den photolytisch gebildeten Silbermengen entsprechenden entwickelten Schwärzungen würden weit im Solezientientgebiet der Schwärzungskurve liegen.

Tabelle 88. Vergleich der photolytisch gebildeten Ag-Atome mit der Zahl eingesandter Quanten (20), 1 = 550 gz, bei einer mit Erythrosin sensibilisierten reinen AgBr-Emulsion.

Quantum- mbi auf- genauds	Ag Minist g - con	Sahi der Ag-Atoma	Sald dere tel- general dere Charles per metitiene Ag-Alon	Generates- mbi auf- gesauds	Ag biletert g - espil	Name of the last	Rehi der suf- gesaud ben Gerstelsen gefähletes Ag-Alten			
36-1016	5 · 10-7	275 · 1018	130	180 - 1010	28 · 10-7	1265 · 10=	140			
48 - 1010	5 - 10-7	\$75 · 10 <sup>36</sup>	170	186 · 1019	<b>38 · 10-7</b>	1310·10 <sup>3</sup>	150			
84-1010	8 · 10-7	440 - 10*	120	Ì <b>8</b> 10 • 10 <sup>28</sup>	34 - 10-7	1320 - 101	160			
78 - 1014	5 - 10-1	275 - 1015	270	210-1014	26 - 10-7	1295 - 107	185			
90.1016	10 - 10-7	550 · 1014	180	284-1016	25 - 10-7	1875·10 <sup>33</sup>	170			
D6 · 1010	10 - 10-7	860 · 10%	170	284-1010	20 · 10-7	1100 ⋅ 10*	310			
108 - 1010	18 - 10-7	715 - 1018	1 150	276 · 1016	26 - 10-7	1430 - 10*	195			
114-1014	15 - 10-7	825 · 10=	140	988 · 1014	25 - 10~7	1375 - 103	210			
114-1016	10 - 10-7	860 · 1018	110	250 - 1016	29 - 10-7		335			
188 - 1010	20 - 10-7	1864 - 101	l īiŏ	884 - 1014	31 - 10-7		125			
150-1016		1155-101	130	384-1014	11 10-7	1710-10-	335			
102-1016	15 - 10-7	826 - 1018	200	474-1014	20 - 10-1		310			
174-1016	18 · 10 <sup>-7</sup>	990 • 102	180	403 - 1016	<b>27</b> · 10~'	1485-10	380			
180 • 1010	18 - 10-7	975-10	185	409 - 1010	30 · 10-7	1650 - 10=	300			

Ana den Werten der Tab. 88 148t sich folgendes bemerkenswerte Resultat ableiten:

Im Gehiet kurser Belichtungen wird auf etwa 150 aufgesandte Quanten ein Ag-Atom photolytisch gehildet. Aus Tabelle 78 (S. 107) folgt, daß zur Entwicklung der Dichte 1,0 bei den vorliegenden Versuchsbedingungen (Grünbelichtungl $\lambda=560~\mu\mu$ ) 3 ·  $10^{18}$  Quanten (aufgesandt!) notwendig sind. Nimmt man an, daß auch im normalen Gebiet der Schwärsungskurve 150 eingestrahlte  $\lambda\nu$ ein Ag-Atom ausscheiden, so sind offenbar sur Butwicklung der Dichte 1 bei Grünbelichtung 3 ·  $10^{18}$ :  $150=3 \cdot 10^{18}$  Ag-Atome

als latenism Bild notwendig.

And recreate ergibt sich aus Tabelle 78, S. 101, daß bei der gleichen, jedoch in unsansibilisiertem Enstand befindlichen Emmision  $2 \cdot 10^{11}$  eingestenhite Quanten blauen Lichtes ( $\lambda = 486~\mu\mu$ ) zur Entwicklung einer Dichte 1,0 notwendig sind. Nimmt man für die Emulsion eine aktive Absorption von 20% und Quantenausbeute 1, entsprechend den Messungen von Escauer und Noodaux (Tabellen 71 und 85-87), an, so werden also für die entwickelte Schwärzung bei Blaubelichtung  $2 \cdot 10^{11}$ ;  $\delta = 4 \cdot 10^{10}$  Ag-Aigma

A-10-10-2-

als latenius Bild benötigt.

Die Massen des latenten Bildes, die bei Blau- und Grünbelichtung eine entwickelte Dichte 1,0 ergeben, sind also sumindestens der Größenordnung nach gleich.

De man weiter su dem gleichen Brychnis gelangt, warn man die in Tabelle 78 errechnete aktive Grünabsorption des AgBr in Rechnung seint und annimmt, daß ein grünes Quant, wie ein blaues Quant 1 Ag-Atom latentes Bild erweugt;

$$8 \cdot 10^{16} \cdot 0.017 = 2.4 \cdot 10^{11} \cdot 0.2 = 5 \cdot 10^{18}$$
 Ag-Atome, (grün) (blan)

so ist offenbar extens die Richtigkeit der Berechnung dieser aktiven Absorption (insenderheit die Richtigkeit der hierbei gemachten Amahne S. 107 haw. S. 101), und aweitens die Amahne, daß ein grünes Quant gleich wie ein blaues Quant 1 Ag-Atom latentes Bild erzeugt, gestützt (Folgerungen aus diesen Resultaten s. S. 146).

Von den Massungen der adsorbierten Farbstoffmengen seien nur die genaueren Resultate von Turauer erwähnt (Tabelle 89).

Tabelle 89a und b. Vergleich der Zahl photolytisch gebildeter Ag-Atome mit der Zahl adsorbierter Farbstoffmoleküle in einer mit Brythrosin sensibilisiserten, reinen AgBr-Schicht bei Belichtung mit  $\lambda=550~\mu\mu$ ;

Eahl der AgBr-Körner je Quadratsentimeter der Platten: 2,9 · 10°.

	110	MR 08 P				12020	ea d'	
Reviewsha von der Agen- Gefallen		I the Affr-A	des plies.	Ends and Mr. Commission (Views	erblecter Agile)	Paristy printers (mark		Sald As-Altono peo Lora Sald von Lora
g · car-4	g · cor-4	E - CEST-4	*	1	pe Im	E - 64E_4	Atress pro Lara	The same of the sa
5,60 · 10-7 5,60 · 10-7	4,90 · 10 <sup>-7</sup> 4,65 · 10 <sup>-7</sup>	0,70 · 10-7 0,98 · 10-7	18 17 151.14.	Generale	+ 44307	1,89 · 10 <sup>-4</sup> (Ohne Means on 10 <sup>44</sup> pro- postubile: Q- relate; do ve venezista, he	2,5 · 10 <sup>6</sup> Windo had warfen de- matten de- matten de-	

Tabelle 89a enthält die Daten zur Bestimmung der reinen AgBr-Adsurption. Tabelle 89b enthält die gefundenen Zahlen bei einem Belichtungsversuch.

Pro adsorbiertes Erythrosinmolskül können also 64 Ag-Atome

photolytisch gebildet werden (Folgarungen hieraus s. S. 147).

45. Die Quantenausbeuten und Energiesusbeuten bei Bestrahlung von Bremsilbergelatineschichten mit Bönigen- und a-Strahlen. — Die Quantenausbeuten und Energiesusbeuten. — Engager (16, 17 und 18) und Normackheben ihre Untersuchungen über die Masse des latenten Bildes auch auf Bön tgenstrahlen und a-Strahlen (s. auch W. Nunser [1] und W. Normack) sungedehnt.

In beiden Füllen wurde dieselbe Untersuchungsmethode wie bei sichtbarem

Light angewendt:

Das Silber wurde nach Ausftzieren des Bromeilbers und nach Zerstörung der Gelatine in HNO<sub>2</sub> gelöst und mit n/1000 NH<sub>2</sub>CINS nach VOLHARD titriert. Durch Division der gefundenen Ag-Atome durch die Zahl der absorbierten Böntsweguenten bzw. a-Tall-

Röntgenquenten haw. a-Tellchen wurde die Ausbeute je abambierte Hiemantsrenergie betrahlen. 1 = 0,45 AB.

ellmint.

Über die Absorptionenessungen bew. -berechnungen bei Bestrahlung der Schichten mit -Röntgenstrahlen vgl. Er. 37 (S. 106).

	Ameli electrisatur Quentas br	American Apolitican	Charles and
4	4 · 102	8 · 10 <sup>14</sup>	1,5 · 10°
8	6 · 102	11,4 · 10 <sup>14</sup>	1,4 · 10°
10	16 · 102	17,0 · 10 <sup>15</sup>	1,1 · 10°

Als a-Strahler words an

Hmanationspräparat verwandt, dessen Strahlungsintensität bekannt war. Für die Quantenausbeute bei der Photolyse des Bromeilbers durch Rönigen-

strahlen ergaben sich die Zahlen der Spalte 4 in Tabelle 90.

He entstehen also je absorbiertes Bontgenquant rund 1.10

Bilberatome latentes Bild.

Für  $\alpha$ -Strahlen ergab sich, daß ein  $\alpha$ -Strahl $\delta$ · 10<sup>4</sup> Silberatome in der Bromailbergelatineschicht frei macht (s. W. Nauser [I] und W. Nondaux).

Die großen Unterschiede in der Ausbeute bei der Photolyse des Brumellbers,

die für die verschiedenen untermehren. Hiemeniarenergien:

Lichtquant, Röntgenquant, a-Strahl

gefunden wurden, sind einleuchtend, wenn man die sehr verschiedenen Größen der einselnen Elementarenergien in Betracht sieht. Den Versuchsbedingungen von Nonnaux entsprechend, kum die Energie eines α-Strahles des Emanationsprüperates zu 10% der Energie, die seiner Anfangsgeschwindigkeit entspricht, gesetzt werden. Wird weiter der Energiebetrag eines Lichtquants gleich 1 gesetzt, so ergibt sich (größenordnungsweise) mit den Zahlen aus Absohnitt Nr. 87 (S. 110) die Proportion

Linkiquent: Rünigenquent:  $\alpha$ -Strahl = 1:  $10^4$ : 2 ·  $10^5$ .

Dem enterrechen die obenerwähnten Quantenansbeuten von:

1:100:5.104.

so daß sich als Verhältinis der Energieausbeuten je Elementerenergie, da die Ansheute je Lichtquant zu 100% geseizt werden kum, zu:

Lightquant: Rontganquant: a-Strahl = 100%: 10%: 25%

ergibt.

Die Zahl der Bromsilberkörner, auf die sich die Masse des photolytisch gebildeten Silbers von Strahlen mit hoher Elementarenergie verteilt.—Für den Aufbaudes latenten Bildes von Strahlen mit hohen Elementarenergien ist die Frage von Wichtigkeit, oh sich die frei werdende Energie an einem Korn oder an mehreren Körnern auswirkt. Wie oben näher ausgeführt wurde, erseugt ein absorbiertes Röntganquant ca. 10° Ag-Atome, und ein absorbierter a-Strahl ca. 5° 10° Ag-Atome in den Bromsilberschichten. Es ist also zu entscheiden, ob die 1000 bzw. 50000 Ag-Atome an einem Korn gebildet oder auf mehrere Körner vertellt wird.

Diese Aufgabe 14.8t sich lösen durch Zählung der entwicksiten Körner in einer Schicht, die eine bekannte Zahl Böntgenquanten haw. a-Strahlen absorbiert

het

Wie in Kapitel II, C, c, Nr. 85 (S. 278) näher mit Versuchedaten belegt ist, hahen sich aus derartigen Zählungen folgende Besuliste ergeben:

1. Je absorbiertes Röntgenquant (hr) wird 1 Bromellberkom entwickelber

(s. J. Russer [16, 17 und 18] und W. NODDAGE).

2. Je absorbiertes a-Tellehen werden 5-15 AgBr-Kürner entwickelbar

(a. Michi. [1] und Kurchera [1], sowie such Nr. 85, S. 279).

Im Balle der  $\alpha$ -Strahlen ist das Ergabnis auch ohne Kenntnis der Zahl der absorbierten  $\alpha$ -Teilchen zu echalten, well sich die Bahn eines schrig in die Schicht einfallenden  $\alpha$ -Teilchene in einer geradlinig verlaufenden Kette von entwickelten Körnsen deutlich erkennen läßt (a. Meuri [I] sowie auch Abb. 183, S. 281).

Aus diesen Bechachtungen ist also au schließen, daß die 1000 Ag-Atome baw. 50000 Ag-Atome, die bei Absorption eines Böntgenquants baw. α-Strahls gebildet werden, beim Röntgenquant im Durchachnitt auf 1 Korn und beim α-Strahl auf 5—15 AgBr-Körner verteilt sind. Bei Bestrahlung von AgBr-Gelatineschichten mit α-Strahlen werden demnach an einem Korn im Durchschnitt 6000 Ag-Atome gebildet.

Größentwihmungsweise ähnliche Verhältnisse wie für a-Sirahlen dürften für H-Strahlen (mit a-Sirahlen aus Paraffin enseugh) gelten. Auch hier wurden bei mikroskopischer Betrachtung der Schicht und streifend einfallenden H-Strahlen gut ausgebildete geradlinige Punktreihen von entwicksiten Körnern beobschiet

(vgl. II, O, c, Mr. 86, S. 286).

### y) Die direkte Schwärzung.

Über gewisse Eigenschaften des latenten Bildes, insbesondere über den Verteilungsmetend, in dem sich des Silber im Korn shlegert, läßt sich durch makroskopische und mikroskopische Beobachtung der direkten, mit der Photolyse des Bromsilbers haw. der Bromsilbergelatineschichten verbundenen Schwärzung Aufschluß erhalten.

Die Zersetzung des stark belichteten Bromeilben ist mit dem unbewalfneten Ange als ein Grauwerden, "Anlaufen" der Schicht (im Gegensatz zur entwickelten Schwätzung auch direkte Schwätzung benannt) erkennbar. Bei mikroskopischer Betrachtung äußert sich das Anlaufen des Bromeilbers

sehr verschieden.

Die direkte Schwärzung ist von Louers und seinen verschiedenen Mitscheitern, sowie von Shurraun und Triverlau eingehend mit Hilfs des modernen Mikroskops und des Ultranikroskops untstrucht wurden. Die Untersuchungen erstrecken sich sowohl auf bindemittelfreie Kristelle bzw. kristelline Schmeben

ale such auf BromelDockferner in BrumalDocgalatinesolifohien.

46. Direkte Schwärzungen an bindemittelfreien Kristallen und Schmelsen von Brumsilher. Lemms (I) und Herm, stellten zunächst optisch leere AgBr-Schmelsen dar, indem sie geschmolsenes AgBr mit einem saksturegashaltigen Chlorstrom reinigten. Im Strahlenkegal des Ultramikroskops erwiesen sich diese Schmelsen haw. Kristalle von AgBr als vollkunmen optisch leer. Bei der intensiven Belichtung durch den Strahlenkegal konnte beid ein starkes Anlaufen der Kristalle, jedoch sunächst noch kein Tunnatz-Kegel beobschtet werden. Sofzen sich also irgendwelche Tellehen sungeschieden hatten, mußten diese noch ultramikroskopisch sein.

Die gleiche Brecheinung des Anlaufens (mit dem Auftreten der gleichen Fürbungen der Kristelle, vor allem auch bei Versuchen mit Ag(I) kann durch "Nabeln" der Kristelle mit metallischem Silber ohne Lichteinwirkung ersielt werden. Das Nebeln geschah durch Bintragen von metallischem Silber in die Silberhalogenidschmaken bei 1100°C. Auch hier kunnten im Ultramikroskop keine Talleben ermittelt werden. Offenber liegt hier also eine gleiche Struktur wie im System der Goldrubingliser, also eine kolicidale Löung von Silber in AgBr, vor. Damit ist sehr wahrscheinlich gemacht, daß das Anlaufen der Kristelle im Licht durch ultramikroskopische Talleben von photolytisch gehildetem Silber hervorgarufen

Mit den erwähnten optisch leeren Kristellschmeisen stellten Louens (2) und Hunn weitere Vermohe an. Um eine weitere Beobachkung der Vorgünge im Kristell auch nach dem starken Anlaufen zu ermöglichen, wurde der Beleuchtungskegel des Ultsamikroskops direkt auf die Oberfäche des Kristells eingestellt. He seigte sich so, daß an dem Punkt, von dem der Kegel die Oberfäche durchestet, sunächet eine sehr starke Verfärbung, dann aber eine große Zahl heller Pünktehen, also sichtbare Teilchen, die sich mit sunehmender Be-

lichtung vergrößern, entstanden.

Hine weitere, sehr wichtige Beobachtung ergab sich, als stark angelaufene, schon mit Spuren von sichtbaren Tulichen verschene Kristalle im Dunkaln der Wärms (6 Stunden bei 350° C) ausgesont wurden. Ein Vergleich der Teilchen vor und nach der Erwärmung ergab, daß die Tulichen nach der Hrwärmung bedeutend gewachsen waren. De die gielche Wärmebehandlung einen optisch leeren, unbelichteten Kristall nicht wahrnehmbar veränderte, muß angenommen werden, daß die zichtbaren Tulichen im stark belichteten Kristall bei der Erwärmung auf Kosten der unsichtbaren Tulichen gewachsen zind, oder

\*

\_ ن

anders ausgedrückt: daß die submikroskopischen Tellahan an den größeren,

sichtbaren Teilchen koaguliert sind.

Beobschtungen anderer Art machten Turverer (6) und Suurrand an Bromelberkristellen, die aus emmoniskelischer Lösung gestichtet waren. In Abb. 89a—d and Mikrophotogramme solcher Kristelle bei steigender Belichtung dargestellt.

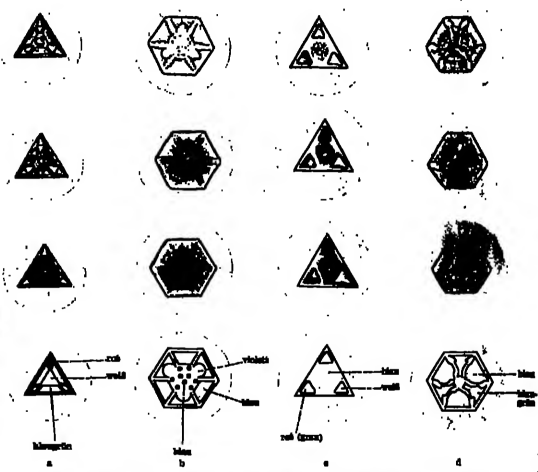


Abb. 20a—d. Direkto Minamunishiragus (akus Indohidung) in Reconflucialistis, die sus examplislatinkae Litaux astronom varias.

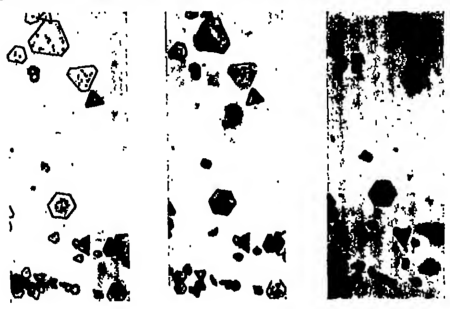
Wie man sieht, wird hier das Silber im Gegenauts zu den Emulsionskörnern (wie unten gezeigt wird) längs gewissen bevorungten Richtungen ausgeschieden, so daß schließlich das ausgeschiedene Silber ein regelmäßiges Muster entsprechund dem Kristelleufben bildet. Im allgemeinen ergibt sich, daß das Silber an den Wachstumslinien des Kristelle sichtbar wird, während Ecken und Kanten frei von Zersetzungen bleiben. Dabei wird das Silber offenbar in sehr verschieden feinem Verteilungszustand augeordnet, wie die Vielfarbigkeit der ausgeschiedenen Silbers ändert sich mit der Beliehtung (vgl. Abb. 80 in senkrechter Richdenen Silbers ändert sich mit der Beliehtung (vgl. Abb. 80 in senkrechter Richdenen Silbers ändert sich mit der Beliehtung (vgl. Abb. 80 in senkrechter Richdenen Silbers ändert sich mit der Beliehtung (vgl. Abb. 80 in senkrechter Richdenen Silbers ändert sich mit der Beliehtung (vgl. Abb. 80 in senkrechter Richdenen Silbers ausgeschiedenen Silbers ändert sich mit der Beliehtung (vgl. Abb. 80 in senkrechter Richdenen Silbers ausgeschiedenen Silbers ausgeschiedenen Silbers ausgeschiedenen Silbers ausgeschiedenen Silbers ausgeschiedenen Silbers ausgeschieden silbers aus

tung). (Betr. Besiehungen swischen Intensität der direkten Schwärsung und photolytisch gebildetem Silber siehe auch den nächsten Abenhuits 47. Ta-

balla 90a.)

47. Die direkte Schwärzung zu Emulsionskörnern. Anders als in den gesüchteien AgBr-Kristellen vollsicht sich die Silberspuncheidung in den Emulsionskörnern. Hier erscheinen im Kristall bei starker Belichtung schwarze Punkte (s. Soumers [7] und M. B. Hongsow [7]) (Abb. 90a und 185 b. 8. 292).

Über die Art der Verteilung dieser Bilberpunkte in den einselnen Körnern gibmmen die Beobschtungen nicht vollkommen überein. Zuerst haben Sympname (2) und Tox (1) nach ihren Berbachtungen angegeben, daß die Silberpunkte über das ganse Korn entsprechend der Wahrscheinlichkeit vertellt wären.



Ihre Beobachiungen besiehen sich allerdings sum Tell nicht auf direkt sichtbare Punkte, sondern erst durch Anantwickeln der Körner sichtbar gemachte "Entwieklungennesteriellen". Später wurde verschiedentlich festgestellt, daß die dirakt sichtbaren schwarzen Punkte vernehmlich in den Roken und Kanten der Körner auftreien, Die Uniermehungen von Terverzi (6) und Sherrand haben außerdem noch ergeben, daß swischen drei Kornariem bestiglich der Art der Anordnung des photolysierten fillbers im Korn zu unterscheiden ist:

1. Körner, die sich langsem, mir in einselnen diakreten Punkten schwirsen:

2. Kilener, die sich schmell über ihre game Fläche schwirzen;

3. Kitrner, die sowohl die Bigenschuften der ersten als auch der sweiten

Gruppe besitsen.

Die Abb. 90s-e seigen neben diesen drei Kornarien auch die verschiedeutlich beobachtete Erscheimung, das bei sehr sterken Belichtungen die Photolyse des Bromsilhers so weit geht, daß Telle des Korns vom Korn abgesprengt werden und dell am Korn Auswiiches sichthar werden (vgd. 8. 114 [unten]).

TRIVELLI (6) und SHEFFARD haben versucht, die Abhängigkeit der direkten Schwärzung von der Korngrüße auf statistischem Wege zu ermitteln. Infolge der verschiedenen, sehr erheblichen Schwierigkeiten, die sich solchen Beobachtungen entgegenstellen, sind die Versuchungehnisse mit einem gewissen Vorbehalt zu betrachten.

Die erwähnten Schwierigkeiten and sum Teil von sehr allgemeiner Bedsutung für alle Untermohungen, bei denen die direkte Schwärzung oder das Anlaufen der Schicht als Maß für die primäre Lichtwirkung benutzt wird: Aus verschiedenen Versuchen hat sich ergeben, daß der Grad der direkten Schwärzung, wie ihm das Auge sieht, bei verschiedenen Einulsionen und anch bei ein und derselben Einulsion, sobald diese durch irgendwelche Zusätze (durch Baden in Lösungen usw.) verändert ist, in keinem eindeutigen Zusammenhang mit dem Grad der Photolyse des Brounsilbens stehen.

ARRES (sitiert bei Econor [8, 498]) kunnte seigen, daß von swei in Natziumnitrit gebadeten Platten mit gleicher Emulsiun, die ziemlich stark direkt (ohne Entwicklung!) geschwärzt weren, die eine nach dem Baden in KBr-Lösung und weiterem Belichten stark ausbielehte. Die Silbertitzstien seigte jedoch, daß die nunmehr in ihrer (direkten) Schwärzung viel hellere Schicht mehr photolytisch gebildetes Silber entitielt als die andere, stärker geschwärzte.

Weitschin fand Murrus (1,229) bei einem Vergleich der direkten Schwitzungen und der durch des Licht in Freiheit geseinten Br-Atoms an normalen und nitrithaltigem bindemittelfreiem AgBr folgende Zehlen:

Tabella 90a. Vergleich der direkten Schwärzung mit der Zahl photolytisch gebildeter Br-Atome in bindemittelfreien AgBr-Schichten.

Art dur Belight	Direction Substituting in M Aimorphism	Magazira kita kr	Thirlarks Br-Atomo - cor-4
1. Ohne HO <sub>2</sub> '	84 50 64 50	4,0 · 10 <sup>17</sup> 6,0 · 10 <sup>18</sup> 1,0 · 10 <sup>18</sup> 0,5 · 10 <sup>18</sup>	9,7 · 10 <sup>16</sup> 0,5 · 10 <sup>16</sup> 0,3 · 10 <sup>16</sup> 0,1 · 10 <sup>16</sup> Echwärzungen (vgl. Sp. 3)
1. Chne NO.'	68 65 77 83	1,0 · 10 <sup>17</sup> 4,5 · 10 <sup>17</sup> 0,5 · 10 <sup>17</sup> 1,1 · 10 <sup>17</sup>	1,5 · 10 <sup>16</sup> 2,0 · 10 <sup>16</sup> 1,5 · 10 <sup>16</sup> 3,0 · 10 <sup>16</sup> Paarwsies gleiche Br-Mangen

Wie aus Taballe 90a erzichtlich ist, zeigt die nitzithaltige Schicht bei gleicher Photolyse (d. h. gleichen abgespaltenen Br-Mengen) eine größere Schwärzung, als die gewöhnliche (nur wasserhaltige) Schicht. Hienen ist umgekehrt bei gleicher Schwärzung der Grad der Photolyse in der nitzithaltigen Schicht geringer als der in der gewöhnlichen Schicht,

Schließlich sind noch Versuche von Touauer (1, 364) in diesem Zummmenhang zu erwähnen. Dieser verglich die vom Licht primär ausgeschiedenen Bilbermengen mit der direkten Schwärzung bei den folgenden drei Versuchsbedingungen;

1. Broundlbergelstineschicht mit Brillantgrün sonsibilisiert, — Unsersibilisierte Schicht. Gleiche Belichtung hinter einem Gelbiliter.

Reference .	Mary and a second	Dinkis Sekvinne
Sensibilisierte Schicht     Unequalbilisierte Schicht	Schicht 1 suthielt 14,8 % mehr als Schicht 3	Schicht 1 wesentlich heller als Schicht 2

Wie 1. State Brillanigrün wurde Pinakryptolgalb (Descnaibfliester) verwendet.

liekishing)	(Chaptering)	Direkte Sekustroung
Descondhilisierte Schicht     Normale Schicht	Schicht 1 65% wuniger als Schicht 2	Schicht 1 dunkler als Schicht 2

3. Zwei in Mitrit gehadete Schichten werden im Licht direkt stark geschwärst. Darauf wird die eine in KBr-Lösung gebadet und weiter sturk beliehtet, wobel ale ausbleicht. Die Silberbestimmung ergab für die stark angelantene Schicht 52% weniger als für die ausgebielehte, viel weniger geschwärzte Schicht (vgl. den Versuch von Axins; s. oben).

Aus allen diesen Versuchen folgt mit großer Deutlichkeit, daß die direkte Schwärzung niemals als Maß der primären Lichtwirkung, d. h. der Photolyse des Bromsilbers angesehen werden darf. Die Urmehe dieser Erscheinungen ist am einfachsten durch den verschiedenen Verteilungs-

zustand des photolytisch ausgesoldedenen Silbers zu deutsn.

Knisprochand den makroskopischen Beobachtungen der direkten Schwitzsung wird nastfriich auch die mikroskopische Beobachtung der Schwärsung eines einzelnen Bromalberkorns durch den dargelegten unüberschbaren Zusammenhang zwischen direkter Schwärzung und Grad der Photolyse sehr ecachwert worden. Die Unterscheidung von Terverau und Semeraun zwieden den drei erwähnten Komerten: Schwärzung in einzelnen Punkten, allgemeine Schwärzung durch Anlaufen der gamen Kornoberfische, Überlagerung beider Erscheimungen, seigt sichther mikroskopisch den oben makroskopisch ermittelten Befund, daß das photolytisch gebildete Silber in sehr verschieden verteiltem Zustand ausgewohieden werden kann.

Abb. 88s-- o szigt such, wie verschieden schnell die direkte Schwärzung der Körner in einer Emulsion verläufs. Während manche Körner schon vollständig graphwitzst sind, befinden sich andere eest in einem Stadium weit geringerer Schwirzung, und wieder andere sind nur am Rand oder auch überhaups noch

night geschwärzt.

Trois aller dieser Schwierigkeiten gelang es Terverzz (6) und Shurpano, bel den obenerwähnten statistisch-mikroskopischen Versuchen zu einem ungefähren

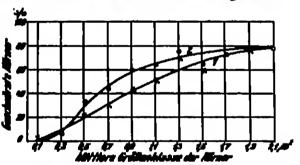
Resultat su gelangen, indem ele folgendermaßen verfuhren:

Nach 5 Minuten Belichtung mit dem ungefilterten Light other Wolframband lampe (110 Volt, 18 Ampere) wurden die Köener mit einer Vergrößerung von 2500 linear photographiers. Die Körner wurden dann auf den Mikrophotogrammen

1. ihrer Größe nach klassi-

2. in geechwarste und ungeschwärzte eingetellt.

His ergraben, sich Abb. 91



und Tabelle 91.

Minimi man an, daß q Schwärzungsantelle über eine Ansahl Körner mit einer Kornoberfische a nach der Wahrscheinlichkeit vertrilt sind, ac ist die Wahrscheinlichkeit, daß ein Korn (der Größe s) r Schwätzungsanteile erhalls:

wobel jedes Kom mit einem Schwiesungmatell zu den geschwitzten Körnern gerechnet wird. Für die Prozente geschwitzter Körner der Größe 4 folgt dann:

$$p = 100(1 - e^{-\epsilon \cdot a})$$

odet

$$a = \lg \frac{100 - \lg (100 - p)}{a}$$
.

Daß sich für e intelichlich ein siemlich konstanter Wert aus den Beobschtungen ergibt, daß also die Meßergebnisse offenber durch den Ansatz ungeführ erfaßt werden, seigen die Zehlen der dritten Spalte in Tabelle 91.

Tabelle 91. Abhängigkeit der direkt geschwärsten Körner (%) von der Korngröße (#\*).

Europetitie (a) př	Direkt genderfizie Krener %	e = lg \frac{180 - lg (198 - y)}{a} (s. Tank)	Ecretaritha (a) pt	Direkt genderlinde Kleme %	s - lg <u>100-lg (180-y)</u> s (s. Tomb)
0,2	5	0,074	1,1	63	0,392
0,5	80	0,444	1,8	69	0,391
0,7	45	0,871	1,5	71	0,350
0,9	57	0,407	<b>2,</b> 1	76	0,303

Die Wahrscheinlichkeit, daß ein Korn (direkt) geschwärzt wird, ist demnach allein eine Funktion der Korngröße. Dieser Befund wird plansibel durch die

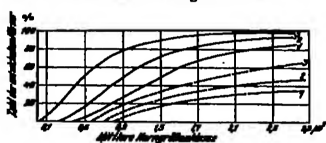


Abb. 68. Withung der Weglebung der Rolffeine für die Inderlebbung. Rem Vergleich bei der einstein Admitzung Alch. 61.

Vorstellung der quantenhaften Absorption. In diesem Sinne besagt das Resultat: Die Wahrscheinlichkeit, daß ein Korn von Quanten getroffen wird, ist proportional seiner Größe.

Die Kurve I in Abb. 91 ist von einer mit KMnO, vorbehandelten Hmulsion gewomen. Wie endehtlich, ist wohl der Anstieg etwas flacher, doch

bei weitem nicht in dem Malie, wie das bei ähnlichen Versuchsbedingungen für entwickelte Körner gilt. Zum Vergieich kann Abb. 92 herangesogen werden.

Durch die Behandlung der Bromellbergelatineschichten mit KienO<sub>4</sub> oder CrO<sub>2</sub> werden die Beifkeime (Ag<sub>2</sub>S- oder Ag-Keime, vgl. Kapitel II, A. b. Nr. 5, S. 19ff.) an der Oberläche der Körner mehr oder weniger zerstört. Die Vernichtung dieser Keime ist nach den Abb. 91 und 92 offenbar für die direkte Schwärzung der Körner von viel geringerem Einfinß als für die entwicknite Schwärzung (eingehende Deutung s. S. 149).

Die Wirkungsweise der Ag.S-Reiflesime konnten Shurrann (19), Teiverzu und Wirkungs durch folgenden Versich sehr anschaulich direkt ischtiber machen. Sie behandelten grohkörnige, werig gereifte Brumalbergelatineschichten mit Allylthioharnstoff, so daß in den Körnern Ag.S-Punkte zichtbar wurden (vgl. Kapitel II. A. b., Nr. 5, S. 25). Bei starker Belichtung im Mikroskopkondensor seigte zich nun, daß dies stark wuchen. Dagegen zeigten beim Vergleich die Körner unbehandelter Schichten (der gleichen Hamkion) eine sehr viel größere Zahl

von schwarzen Punkten bei mikroskopischer Betrachtung. Offenhar spielen also hier die Ag<sub>4</sub>S-Keime die gleiche Rolle, wie die Ag-Keime in den sehr sturk beliehteten Kristallen bei den Versuchen von Lousses und Husse (s. 3.189): sie wirken als Kosgulationeszutzen der photolytisch enistehenden Ag-Atoma.

Gans ähnliche Beobachtungen wie Lonnus und Hinon (vgl. Nr. 46, S. 139) hetreifs Kongulation des photolytisch gebildeten Silbers in Kristallschmelsen, machte Sommernes (1) an Emulaionen, indem er seigen konnie, daß die Grense der Sichtbarkeit der direkten Schwärzung in belichteten Emulaioneschichten durch Erwärzung nach geringeren Belichtungen hin verschohen werden kann (vgl. II, O, c, Nr. 85, S. 275).

Nach Bounssans (1) (s. S. 278) falls die Greense der Sichsbackeit der direkten

Schwirzung ungeführ mit dem Kintritt der Schriestim speammen.

48. Tepographische Verfellung des photolytisch gehildeten fillbers im Kern. (Sensibilisierte und nicht sensibilisierte Schichten.) Für die Kenninis der Vertellung der photolytisch gebildeten Ag-Atoma swischen der Oberfliche und dem Innern des Korns sind Versuche von Nondack einerseits und Innernant andererseits zu erwähnen.

Nondack (stitlert bei Lanoverke [1, 271]) belichtete swei Platten gleich stark und badete darauf die eine in FeOi-Lösung. Durch diese Behandlung der Schicht wird nur das an der Oberfläche der Körner gebildete Ag (praktisch)

vollkommen weekolöst.

Die Silbertitzation beider Schichten nach dem oben mitgeteilten Verfahren von Regener und Noddack (s. S. 133) ergab, daß in der gebadeten Schicht 1/10-1/100 werder Silber verhanden war, als in der unbehandelten Schicht. Dersus folgt, daß nur etwa 1-2% der Gesamtmenge des photolytisch gebildeten Silbers an der Oberfläche der Körner attat. Die Schwankungen werden durch die verschiedene Größe der Körner bedingt. De die Lichtabsorption quantenhaft und nach der Wahrenheinlichkeit am Korn erfolgt, so wird auch bei verschieden großen Körnern, wo also das Verhältnis Oberfläche: Inhalt verschieden ist, das Verhältnis des Silbers an der Oberfläches zu dem im Innern des Korns verschieden sein. Die Menge des Oberflächensilbers wird der Menge des im Innern des Korns gebildeten Silbers gegenüber um so größer sein, je kleiner das Korn ist.

Wosentlich überrachender als diese Befunde an unsensibilisierten Hamisionen sind die Versuchsergebnisse Lucovasum (I) über die Verteilung des photolytisch gebildeten Silbers in den Körnern einer mit Hrythrosin sensibilisierten Emulsion bei Grünbelichtung. Da der Sensibilisator nach der Hertigstellung der Emulsion, also nach der Bildung der AgBr-Körner, sugefügt wurde, muß der adsorbierte Farbstoff sich auf der Oberfläche der Körner befinden. Man sollte also gewarten, da sich in diesem Fall die Absorption des Lichtes nur an der Oberfläche des AgBr-Korns abspielen kann, daß sich also die photolytisch gehildeten Ag-Atome ebenfalls nur an der Ober-

fliche befinden.

He kann jedoch an verschiedenen vunstnander völlig unabhängigen Ver-

suchen geneigt werden, daß dies für die Ag-Atome nicht der Fall ist:

Für die (chemische) Entwicklung ist offenbar nur das an der Oberfäche der Kürner befindliche latente Bild wirkeam. Nun ergab der Vergleich der Massen der latenten Bilder einer normalen Empleien bei Blaubelichtung und einer sensibilisierten Heinfelen bei Grünbelichtung, daß in beiden Fällen die Silbermenge des latenten Bildes, die sur Entwicklung einer gewissen Dichte (0,5 und 1) notwendig tie, der Größenordnung nach gleich ist (vgl. 8.186). In beiden Fällen ist also einerseits die gleiche Menge Oberfächeneilber vorhan-

4

den, und anderemeitz ist die Gesammenge, die bei der normalen, nicht senzibilisierten Emulsion aus Oberfitchen- und innerem Silber besieht, auch in beiden Fällen gleich. Es folgt hieraus offenbar, daß auch bei der senzibilisierten Emulsion ein Teil des latenten Silbers sich im Innern der Körner befinden muß, und zwar amulhernd der gleiche Teil, wie bei der unsenzibilizierten Emulsion.

Der sweite Versuch, der den obigen Schluß bestätigt, gründet sich auf der physikalischen Entwicklung nach dem Fixieren (vgl. Kapital II, C, b, α, Nr. 66, S. 203). Bei dieser Art der Entwicklung ist im Gegensetz zur chemischen Entwicklung nicht nur das Silber en der Oberfische, sondern such das im Innern

der Körner für die Entwicklung wirkenn.

Von zwei senzibilisierten, normal und gleich beliehteten Platten wurde die eine in CrO<sub>2</sub>-Löung gebadet, so daß die Oberfischenkeine des latenten Bildes weggestat werden, wie sich auch durch stark verminderte Entwickelbarkeit auf dem Wege der chemischen Entwicklung seigen ließ. Nach dem Fixieren physikalisch entwickelt, seigten jedoch beide Platten nahezu gleiche Schwärzungen.

Das gleiche Brgebnis wurde erhalten, wenn zwei Platten zur Hälfte mit blauem Licht, zur anderen Hälfte mit grünem Licht belichtet und einmal ahamisch und einmal physikalisch nach dem Fixieren entwickelt wurden. In beiden Fällen war das Verhältnis der entwickelten Schwärzungen (Blan: Grün) gleich.

Aus allen diesen Versuchen folgt swingend, daß die Verteilung des latenten Bildes im Korn bei Blau- und Grünbelichtung annähernd dieselbe ist, obwohl bei der Grünbelichtung die Absorption des Lichtes nur an der Oberfläche des sensibilisierten Korns stattfinden sollte.

### 6) Rine zusammenfansende Darstellung der Vorgänge bei der Photolyse des Ag-Br. — Der Aufbau des latenten Bildes.

Faßt man die im vorliegenden Kapital dargestellten Ergebnisse der Experimentaluntersuchungen über die Photolyse des Bromsilbers susammen, so ergeben sich für die Butstehung und für den Aufbau des latenten

Bildes in der Bromellbergelstinsenhicht folgende Vorstellungen:

Die Absorption des Lichtes im Bromsilber erfolgt quantenhaft. Die Bromsilbergelatinsenhicht ist ein diffuses Medium, welches durchaus individuelle Behandlung besäglich der Absorptionsmessungen haw. Absorptionsberechnung verlangt. Die Rigenart der Schicht als diffuses Medium wirkt sich infolge der Reflexion des Lichtes an den einzelnen AgBr-Körnern in einem sehr viol längeren Weg des Lichtes in der Schicht als der eigentlichen Dicke der Schicht entspricht, aus. Durch den langen Lichtweg wird auch die an sich wenig absorbierende Gelatine an der Absorption sehr merklich beteiligt (s. 8, 90). Man unterscheidet daher swischen einer:

aktiven (AgBr-) Abscrption und einer Gelatinesbecrption.

Die aktive Almorption beträgt bei technischen (nicht sensibilizierten) Schichten 10-20% des einfallenden Lichtes (s. Tabelle 71, S. 100).

Die Absorption kann besinflußt werden durch adsorbierte Körper. Als selehe kommen in Betracht Farhstoffmoleküle (optische Sensibilizatoren) und auch

farblose Ionen (Br'-Ionen; Ag-Ionen) (s. Nr. 38, S. 90).

Als Spaltprodukte bei der Photolyse des Bromsilbers wurde nach den verschiedensten Methoden bei starken Belichtungen sowohl bei bindemittelfreiem (s. Nr. 89—40), als auch bei emulsioniertem AgBr (s. Nr. 41) elementeres Silber und Brom nachgewissen. Anseichen für die Eksistens von Sub-

haleiden konnten aber nicht gefunden werden. Es ist daher sehr wahrscheinlich, daß such bei geringen Belichtungen, wie sie dem unteren Teil der Schwärzungskurve enisprechen, das vom Licht gebildete latente Bild aus mejallischem Silber besteht.

De die Bromeilberkörner kristellinische Struktur haben (vgl. Kap. II, A, d, S. 38), so ist das photolytisch gebildete fillber in das Kristaligitter eingebeut su denkan. Unter diesen Umständen erscheint es nicht mehr auffallend, daß durch chemische Agensien, wie verditunie EINO, new., das Silber des latenten Bildes

nicht restics surstärt wird (s. β. 112).

Der Mechanismus der Photolyse<sup>1</sup> besteht in einem "inneren Photooffekt": Das von den Br'-Ionen des AgBr-Gitters absorbierte Quant trennt von dem Bromion ein Elektron ab, und dieses geht auf ein Ag-Ion des Gitters über. Die dahei zu leistende Arbeit wird — infolge der Beeinfinnung der herrschenden elektrostatischen Kraftielder im Gitter — besinflußt durch adaurbierte Ionen. Auf diese Weise ist die Verschiebung der spektralen Empfindlichkeitsgrenze des AgBr durch adsorbierte Ionen zu erklären: adsorbierte Ag-Ionen z. B. begünstigen den Übertritt des Blektrons vom Bromion sum Ag-Ion, so daß in diesem Fallo die spekirale Empfindlichkeitsgrense sich nach dem Bot hin verschiebt, daß also kleinere Energiequenten bereits eine Photolyse des AgBr harbeiführen krimen. Absurption und die Möglichkeit der Wicksumkeit eines Quants (87) in being and die Photolyse and hiernach natürlich kannal verknüpfs (s. S. 98 ff.).

Der Mechanismus der Bengibilisation durch absorbierte Farbatofimolektile dürfte bei Berünksichtigung der Versnahmergebnisse am einfachsten folgendermaßen voraugiellen zu sein : Das Farbstoffmolektil absorbiert ein Av und gibt dieses an das Molektil, an das es adsorbiert ist (durch Stoß, "Stoß sweiter Art"), weiter, wodnech im Molekell der Übergang des Klektrons baw, die Anfapaliung in Ag-Atom und Bromstom einteitt. De jedoch ein Farbetoffmolektil die Photolyse von on 60 AgBr-Molaktilen herbeitfihren kann, ao mus angenommen werden, daß das Ferbstoffmolektil nach Spaliung des AgBr-Molektils von einem weiteren

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> In neascier Zoit hat F. Wanner (8 and 8) sine near Theorie, die Misellartheorie, des latenten Bildes aufgestellt. Die von ihm gefundene Bruchstung,
daß bei Bellehtung mit polaristertem Lieht sowohl das drukt photolytisch gehildete Bilber in Auskopierschichten, als such das entwickelte Bilber in sehr feinktenigen Schichten Dichrotemme migt (also optisch ausschrop ist, d. h. in bestimmten
Richtungen geordnet ist) (vgl. such S. 67 und dieses Handbuch Bd. 2, 8, 43), führte
finn in der Amsahne, daß die Bementurteilehen, in denen die Liehtenscribten statfiedet, keine Binschnelskille sind, sondern "Mastlen" sind. Diese Misslen sollen aus
siner großen Ansahl von Molektilen aller Bestehdieile des Hohtempfindlichen Systems
(Helosmoffher, Wasser, Gelatine und Unsilher, au denen noch Az. 8 und Furbmore, mene sumanosamis mut, sumeri "minesam" sint. Losse minesam states sine großen Anzahl von Molekillen aller Bestschäufe des lichtempfindlichen Systems (Halogundlber, Wasser, Gelatine und Umilber, an denen noch Ag. 3 und Furbstoffmolekille treten krimen) hestehen. Die Lagerung der Molekille ist so eng. daß sie sich optisch besinfinaten. Die Bestehung der Lagerungsdichte su den optischen Bigeneshaften wird mit "optischer Packungsflichte" bestehnet. Die Minellen werden unterteilt in Hiematischnischlen. Diese haben die Gebüs eines Kristallelementsrgitten. Bim Lichtquant greift nicht an einem Einselmelskill, sondern an einer größeren Gruppe optisch summmangsblieger Molekille inmerhalb der Hiemanischnischlen sine leiste Einselschaftung auf. Diese einsglessichen Einselschaft der. Die Bintwicklung ist dam eine Aktivierung der Bintwicklummelskille durch die angehäufte Aktivierung der Bintwicklummelsche der Minestellen innerhalb der Minestellen leien allem matchelen. Die Besteinhung innerhalb der Minestellen leien einem matchelen. Wert nicht fiberschreiben und wird bei zu starker Bintwicklum durch "innere Entwicklung besteht in einer Beitwicklung" sym Tall verhennter Hintwicklung der Hintwicklung" steht dam also, hal zu starker Bintwicklung der Hintwicklung. Für eine nachfolgende "innere Bintwicklung der Hintwicklung, steht dam also, hal zu starker Bintwicklung der Hintwicklung) steht dam also, hal zu starker Bintwicklung weniger Energie zur Verfügung, so daß die Bolariestion schlich wäre.

AgBr-Molekül adsorbiert wird. Diese Folgerung staht mit der durch Vorsam<sup>1</sup> und seinen Mitsrbeitern (s. M. Volkers [5] und Espermann sowie M. Volkers [4] und Amerikant) festgestellten Beweglichkeit der Molektile in Adsorptionsschichten in Kinklang (s. 8, 187).

Der Vergleich der vom AgBr absorbierten Energie (Quanten 147) mit der hierdurch gebildeten Masse des latenten Bildes (die Quan-

tenausbeute) ergab für

1. Licht ( $\lambda=436~\mu\mu$ ;  $405~\mu\mu$ ;  $865~\mu\mu$ ) eine Quantenausbeuts vou cs. 1 (bei unsemelbilisierten Schichten) (s. Nr. 43, S. 190ff. u. Nr. 43, S. 181);

2. Light ( $\lambda = 550 \mu\mu$ ) eine Quantanausbeute von cs. 1,0 bei mit Erythrosin

semsthillisierten Schichten (s. S. 136);

3. Röntgenstrahlen (l. = 0,45 ÅH.) eine Quantenausbeute von cs. 1 · 10<sup>8</sup> (s. 8. 197);

α-Struhlen (Emanationsproparat) eine Anabeute von 5 · 10<sup>4</sup> je α-Struhl

(s. B. 187).

Die hohe Quantenambeute bei größeren Elemenistenergien ist durch das Freiwerden des großen Energieüberschusses bei der Absorption zu erklären. Während die Energie eines Lichtquants (57) siemlich resties durch die Arbeit beim Lorreißen haw. Übertragen des Blektrone verbraucht wird, steht bei der Absorption closs Röntgenquants haw, a Strahls clos 10000 fache haw, 200000fache Energie sur Verfügung. Diese wird sum Tell in Wärme umnewendelt, sum Teil su weiteren Aufspaltungen von AgRr-Molektilen verbespeht, Die der Absorption der Hiementarenergie folgende Kette von Aufgestungen ist durch schr energiereiche, von Br-Atomen losgetrennte Hicktronen hervorgerufen zu denken. Man kann die effektive Ausnutzung für die Photolyse anseinen su:

Light: Röntgenstrahl:  $\alpha$ -Strahl = 100%: 10%: 25%.

Das latente Hild let infolge der quantenmäßigen Absorption, welche die Afflicierung eines Korns zu einem Treifer-Wahrzeheinlichkeitsproblem macht, als völlig unregelmäßig über den Raum des Korns verteilt zu denken. De dies auch bei sensibilisierten Körnern, bei denen der Farbstoff nur an der Oberfitche adsorbiert sein kann und bei denen infolgedemen die Absorption nur an der Oberfische stattfinden sollte, der Fall ist — wie aus experimentellen Befunden zu schließen ist —, muß des Hiektron eines Brumions von der Oberfische des Korns bis in das Innere des Korns transportiert werden können (S. 145).

Die Beobschtungen bei der direkten Schwärzung zeigen, das sich das photolytisch gehildete filber meht gleichmäßig im Korn, sondern an bevor-

sugten Stallen abenheidet (S. 140/141).

Bei den bindemittelfreien (nicht gereiften) AgBr-Kristellen künnen nach Travers und Serrand die bevorugten Stellen mit den Wachstumelinien der

Kristelle identifisiert werden (Abb. 89, S. 140).

In einem sehr regelmäßig amgebildeten Kristall mit wenigen Wachstumslinien werden die Atome in wenigen bestimmten Richtungen und infolgedessen in diesen Richtungen um so dichter engeordnet werden. Bei einem sehr unregelmäßig ausgebildsten Kristall, bei dem die Wachstumslinien öfter unterbrochen

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. such S. M. Sixurrano (\*) und H. Cacouer. Diese Furscher nehmen an, daß ein Farbetoffmolektil bei Absorption eines Lichtquants gleichetm "explodiert", an daß entens mehrere Hickironen und sweitens reskrionstälige Radikale enterhen. In dieser Ansohuung steekt implicite die Vorsussetzung, daß mit dem Beneihillenten auf Der Beneihillen eines Lichtquants der Farbetoff suchleicht bew. sich ehemisch verändert, eine Amalune, die noch nicht als erwiesen answechen ist.

sind und neue Richtungen eingeschlagen haben, werden die Ag-Atome sehr

dispers angeordnet worden,

Wie Louiss und Husen fanden, kosgulieren die photolytisch gebildeten Ag-Atome in Kristullen, die aus Bromalbernshmehen gewonnen wurden, von einer gewissen Konsentration ab, zu Sekundärtellehen zusammen. Diese Sekundärtellehen wirken dann als Kosgulationssentran für die nachfolgend gebildeten Ag-Atome. Durch Erwärmung der Kristalle ließ sich die Kosgulation fördern (S. 189).

Bei den AgBr-Kürnern der gereiften Emulsionen flockt das photolytisch gebildete Silber im allgemeinen sogieich an einselnen Punkten bzw. Kongulationamiten susammen (a. Abb. 90a, S. 141 oder Abb. 185b, S. 282), ohne verher — wie bei den bindemittelfreien Kristalien — ein gleichmäßiges Anlaufen des Koenes zu bewirken. Nach Shurpand (18), Travanza und Lovanand sind diese Kongulationamiten identisch mit den Reifkeimen, also wahrscheinlich mit Ag-8-Keimen der Körner. Shurpand, Winderstau und Travanza konnten die Kongulationswirkung von Ag-8-Keimen direkt sichtbar im Mikroskop verfolgen (S. 144). Über diese Kongulationswirkung der Reifkeime kann sich aber in manchen Fällen noch die Wirkung des Kristallaufbanes legum, so daß auch Körner, die im ganzen schwarz werden bzw. die sowohl Kongulationsmiren als

such allgemeine Schwitzung seigen, aufweien kilmen.

Nähere Vorstellungen über den Mechanismus der Kosquistionsvorginge an den Bromeilberkurven sind bis jetst nicht zu geben. Doch sind auch bei Untersuchungen über das Kristallwachstum — ein Gebiet, welches dem verliegendem Problem nahestehen dürfte — von Vorsuns und seinen Mitsrbeitern, insbesondere von Vorsuns (6) und Berminkaus, Beobachtungen gemacht worden, welche die Kosquistion von Bilberstomen auf den Flächen der Bromeilberkrierer durchaus möglich erscheinen lassen. Vorsuns und Berminkaus beobachteten, daß bei der Abscheidung vom Queckeilberkrietsillen aus überstätigtem Dampf die Anlagerung der Hg-Atome in gewissen Richtungen der Kristelle etwa 1000 mal sohneller anlagern, als auf Grund der Amahme, daß alle auffallenden Moleküle kondensiert werden, zu erwarten ist. In anderen Bichtungen wiederum wurde ein langsameres Wachem der Kristelle beobachtet. Man muß daher den Schluß ziehen, daß die aus dem Gasraum einfallenden Moleküle die Fähigkeit bestissen, zieh zunächst fred auf der Oberfläche der Kristelle zu bewegen, also gaze zo, wie es für die Silberstome des latenten Bildes zu fordern wäre.

Der von Travenza und Samerano gefundene (S. 144) geringere Hinfinß der Zeentörung der Reifinsime an der Oberfläche der AgBr-Körner bei der direkten Schwärzung gegenüber der entwickelten Schwärzung ist mit Hilfe der Amahme der Kongulationswirkung der Reifinsime folgendermaßen zu erklären: Für die entwickelte Schwärzung und die Reifinsime von großer Bedeutung. Sie sind zelbst wahrscheinlich schon der Grundstock für einen entwicklungsfähigen Keim, so daß nur noch mehr oder wentger (je nach der Größe des Reifinsims) photolytisch gebildete Ag-Atome (latentes Bild) an den Reifinsim zu kongulieren brauchen, um einen entwicklungsfähigen Keim zu schaffen. Für die entwickelte Schwärzung wird also bei Zeestörung der Reifinsime erstens gleichem eine gewisse Masse latentem Bildes serstört, und sweitens werden die Kongulationssenten vernichtet, so daß das photolytisch gehildete Silber disperser bleibt

haw, schwerer zu entwickingefühlgen Keinen gemeinsenflockt,

Für die direkte Schwitzung dagegen spielt die Masse der Reifkeime keine Rolle, Bei den starken Silbarausscheidungen werden nach einiger Zeit Ag-Kongulationen die Rolle der Beifkeime ein Kongulationssenken übernahmen.

Die patyllèle Wirkung der Korngröße sowohl für die direkte als auch für die entwickelte Schwärzung ist einleuchtend; Die größen Trefferwahrscheinlich-

keit durch die Lichtquanten bei größerer Absorptionsfiliche und weiterhin die größeren Ag<sub>2</sub>S-Keime (s. Seuerann [18], Terverau und Loverann), welche die größeren Körner (S. 267) haben, sind für beide Schwizzungsarten günztig.

He ist hervorsuheben, daß nach dem Gesagten die Masse des latenten

Bildes aus

#### AgaS + Agast

bestehend gedacht wird. Die Wirkung des Ag 8 (Reifkeine) und der Ag-Atome (Lichteilber) in besog auf die Bildung entwicklungsfähiger Keine über-

lagart sich (s. SHEPPARD [18], TRIVELLI und LOVELAND).

Die experimentellen Untersnehungen haben niemals bisher ergeben, daß eine Autokatelyse durch photolytisch gebildetes fülber bei der Photolyse des AgBr auftritt. Im Gegenteil ist als durchaus sieher ansuschen, daß je absorbiertes Quant (5v) es. ein Ag-Atom (sei es 0,5, sei es 1,0 Ag-Atom) ausgeschiedem wird. Daher stehen alle Theorien über den Mechanismus der Entstehung des latenten Bildes, die eine Autokatelyse durch das Ag haw, eine längere Kette von Folgeresktionen (s. B. H. Languer [I] und E. P. Wingersam), also eine arbeblich über 1,0 liegende Quantenausbeute annehmen, nicht mir nicht auf dem Boden der Experimentelforschung, sondern sie verleinen diese sogar.

# C. Der Entwicklungsprozeß und die Schwärzungskurve der Bromsilbergelatineschichten.

Durch die Einwirkung der Strahlung<sup>1</sup>, die — wie in Kapital II B, b (Photolyso des Bromsilbers) geseigt wird — in einer Spaltung des Bromsilbers in Agent und freies Brom besteht, kann das von der Strahlung getroffene Bromsilber mit Hilte von geeigneten redusierenden Agensien (Entwicklern) in metallisches Silber übergeführt werden, während des nicht von der Strahlung getroffene Bromsilber nicht oder nur weniggeschwärzt wird. Dieser Vorgangheißt "Entwicklung" der Schicht.

Da die Quantenausbeuts bei der Photolyse des AgBr ca. 1 beträgt, d. h. da 1 absorbiertes Quant (Av) 1 AgBr-Molekül aufspaltet bzw. 1 Ag-Atom für das laiente Bild liefert (vgl. S. 134), dieses eine Atom aber bei Durchentwicklung (d. h. bei völliger Entwicklung des Bromeilbers zu metalliechem Silber) eines Bromeilberkung auf das 10<sup>10</sup> fache (1 AgBr-Korn — ca. 10<sup>10</sup> AgBr-Moleküle) verstärkt werden kann, so stellt der photographische Proseß (also die primäre Photolyse des AgBr in Verbindung mit der Entwicklung!) eine der empfindlichsten Lichtresktionen dar, die wir kennen. Er wird nur durch den Sehvorgung übertroffen.

Die eigentliche Wirkungsweise der photographischen Bromsilbergelatineschichten, wie sie sich aus der Wechselwirkung swischen latentem Bikl und Entwicklungsvorgung ergibt, drückt sich in der photographischen Schwärzungskurve aus. Diese Kurve stellt die Abhängigkeit der entwickelten Schwärzung

von der Belichtung der Schicht der,

Die Gestalt der Schwärzungskurve unterliegt vielen Binfinnen:

Hestens ist die Schwitzungskurve abhängig von der Emulsionsert. De diese im wesentlichen den Charakter der S-Kurve bedingt, heißt die Schwitzungskurve auch "Charakteristische Kurve" in besug auf die Eigenart der Emulsion.

Zweitens ist die Schwärzungskurve abhängig von der Steahlenart. Je nachdem Lichtsteahlen, Rüntgenstrahlen oder z-Strahlen von der Schicht absorbiert werden, zeigt die Schwärzungskurve eine prinzipiell andere Form.

 $<sup>^1</sup>$  Auch durch Druck oder Scherung der photographischen Schichten können entwickelbare Eindriche verumcht werden [vgl. z. B. Wulst (I)].

Schließlich ist die Schwärzungskurve natürlich abhängig von den Entwicklungsbedingungen. Diese wiederum lassen sich eintellen in:

1. Zusammensteung des Hatwinklers,

2. Anwendungsweise des Entwicklors bei konstanter Zusammensetung.

a) Daner der Katwicklung.

b) Temperatur,

o) Durchmischung des Eintwicklers,

Ans dem Georgien list sich ersehen, das sich folgende übersichtliche Gliederung des Stoffes ergibt, nach der auch das vorliegende Kapitel abgehandelt weeden soll:

 Phinomenologisches über die Schwärzungskurve. — Gestalt der Schwärsungakurye in Abhängigiesis von der Strahleners und dem Emulsionstyp.

2. Ahhängigkeit der Schwärzung von den Entwickhungsbedingungen. Hierbei soll die Belichtung als konstant angesehen werden. - Wesen des Entwicklungsverganges.

3. Entstehung und Deutung der Schwässungskurve. - Es werden die Entwicklungsbedingungen konstant gehalten, hav. es wird deren Einfluß suggeschaltet.

# a) Die Gestalt der Schwärzungskurve.

## a) Experimentelle Methoden zur Ermittelung der Schwärzungskurve.

Die Schwärzungskurve stellt die Abhängigkeit der entwickelten Schwärsung von der Belichtung der Schicht dar. He werden also auf der Abesieenachse die Belichtungen und auf der Ordinatensches die entwickelten Schwirsungen suigetragen.

Sowohl die Belichtungen als auch die Schwiesungen können auf sehr ver-

anhiedene Weise definiert haw, experimental bestimmt werden.

Die entwickelten Schwärzungen können ermittelt werden als:

1. optione Dichten,

2. Zahl der entwickelten Korner je Flächeneinheit,

3. entwickshie fillbermenge (mg Ag/qem).

Die Belichtungen können

1. in relativen Massinheiten, häufig durch die Belichtungsseiten,

2. im shaoluten Energiemaß als Hefnerkersen, Quanten (5\*), erg oder cal mak. -1, qum-1

engagaban wardan. 49. Die sytische Diehte und ihre Messung. Die optische Dichte ist nach Huncan (1) und Deuterman als Maß für Lichtundurchlänsigkeit der geschwärzten Schicht (für Papiere s. S. 370) eingeführt. Sie leitet sich folgendermaßen ab:

Des Verhälteris der auf die Schicht auffallenden Lichtmengs J. au der hindurchgelassenen J heißt Opesität:

$$0 = \frac{J_0}{J}$$

Der restproke Wert dieses Verhältnisses ist die Transparens:

$$T = \frac{J}{J_s}$$
.

Es erweist sich nun für die Praxis wegen der ausgedehnten Gransen von 1;10000 und mahr, in denen die Werte für die Sohwätzungen varlieren, als sweckmaßig, nicht mit dem direkten Wert des Verhältnisses 0, sondern mit

demen Logarithmus zu operieren, so daß sich mithin für die Dichte der Ausdruck ergibt:

 $D = \lg 0 = --\lg T = \lg \frac{J_i}{J}.$ 

Wird  $J_a = 1$  genetat, so exhalt man

$$D = \lg \frac{1}{J}.$$

Hieraus folgt sho, daß mit der Besciehnung z.B. einer Dichte 1,0 ausgedrückt wird:

Le wird ein Zehntel des auffallenden Lichtes durchgelassen.

Infolge der optischen Inhomogentiät und der Körnigkeit der entwickelten Schicht ist es nicht sulässig, auf die Absorption der Schicht das Languersche Absorptionsgesetz anzuwenden. Dies hat seinen Grund vor allem darin, daß eine solche inhomogene Schicht des durchgehende Licht senstreut, worsuf schon Annex (4) aufmerkenn gemacht hat.

Theoretische Betrachtungen über den Zummmenhang swischen Korngröße und Dichte sind von Nurmus, Huseur, sowie Amms, Eccuser und Huseumma angestellt worden. Nurmus (1) erhält auf Grund wahrscheinlichkeitztheoretischer Rechnungen für die Transparens einer vielfschen Schicht den Ausdruck:

$$T_m := (1 - \epsilon_1 \pi_1) (1 - \epsilon_n \pi_n) \dots (1 - \epsilon_m \pi_n),$$

wann  $a_1, a_2, a_3$  die mittlere projizierte Fläche der Körner in den Schichten 1, 2, . . . . .

und  $n_1, n_2, n_3$  die Zahl der Körner in den Schichten 1, 2, ... m bedauten. Wäre die Zahl und Größe der Körner in allen Schichten gleich, so würde sich aus der oben angeführten Formel ergeben;

$$T_m = (1 - \epsilon n)^m$$

was dem Lamauruchen Gesein entsprechen würde. Für die Dichte folgt aus diesen Beitrachtungen:

$$D = -\pi \lg (1 - s \cdot s). \tag{1}$$

Wird noch die vereinfachende Annahme eingeführt, daß sich die Körner nicht überdecken, was natürlich um so größere Fehler zeitigt, je größer das Produkt  $a \cdot n$  ist, so resultiert für D:

HERSON (1) kommt zu dem gleichen Resultat, indem er ähnlich wie bei der Ahleitung des Languer-Burnschen Geseites vorgaht.

ARRES (10), Receiver and Humanicans konnten die Besiehung (1) durch

Messungen an Hinkornschichten (m - 1) quantitativ besittigen.

Für Schichten mit vielen Kornlagen vereinfachten diese Verfauer durch Reihenentwicklung die Formel (1) zu der Form;

$$\mathcal{D} = \frac{\mathcal{M} \cdot a}{3 \cdot 8} \,, \tag{3}$$

words N die Amahl Körner je Quadrateentimeter bedeutet.

Diese vereinfachte Form glit für Schichten mit 10—30 Kornlagen und bis zu Dichten von cs. 1,8. Bei Anwendung der Formel außerhalb dieser Grenzen werden merkliche Fehler begangen. Wird sists dur Projektionsfläche der Körner die Kornmasse eingeführt, so geht (2) in folgende Form über:

 $D = \frac{N \cdot I}{2 \cdot 3} \left(\frac{M}{6}\right)^{\frac{1}{6}}.$  (3)

Hisrin bedeutet jetst:

/ einen "Formfakter", abhängig von der sterischen Beschaffenheit der Körner (ob Kugeln oder Plättichen usw.),

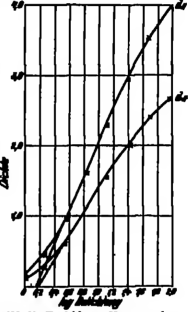
M die Kommane,

d die Dichte des Silberkornes. (Bei kristallinischer Struktur ist d gleich der Dichte des Silbers [d=10,5]; hat das Korn lockeres Gefüge — wie es durch-

aus der Fall sein kann -, so ist d < 10.5.)

De die Schichten infolge ihrer Zusammenseisung aus einselnen, diakreten Silberkörnern keine homogenen, sondern disperse Medien darsiellen, wird von den entwickelten Schichten, wie zuerst Armux (6) feststellte, das auffallende Licht nicht nur absorbiert, sondern zum großen Teil auch diffus gemacht. Weiterhin haben sich noch Charman Journs (2), sowie Marmus bzw. Müllen (1) mit dieser Frage beschäftigt.

Infolge der Dieperstäßt der Schichten werden hei Verwendung von parallelem Licht und bei Verwendung von diffusem Licht bei Messungen der Dichte verschiedene Resultate erhalten. Um allgemein giltige Messungen bzw. um vergleichbare Werte für die optische Dichte zu erhalten, ist daher netwendig, daß diese Verhältnisse berücknichtigt werden. Auch ist je nach dam praktischem Verwendungszweck einer photographischen Schwirzung sum Teil die Dichte im diffusen Licht gemessen oder die Dichte, im parallelen Licht gemessen, von vorheerschender Bedeutung: Bei Kontaktkopien kommt die Dichte, gemessen im diffusen Licht, in Frage; bei allen Fällen der Projektion (Dia-



Alb. 60. Vergisch von Manneton der spilesben Djelfe in 4167maa (--) und in parallelen (j) Idale.

positive, Kine-Positivilime, Vergrößerungen) spielt die Dichte, gemessen im parallelen Licht, die Hauptrolle. (Über diese Zummmenhänge vgl. Hausment [I].)

Für die Messung der optischen Dichte hat sich in jeder Weite des Polaziantionsphotometer von Manners als geeignet erwiesen. In einer ausführlichen Arbeit hat Carries (I) die Absorption und die Diffusion des Lichtes in entwickelten Bromeilbergeleitneschichten mit diesem Instrument untermoht und die Bedingungen für die Endelung allgemein vergleichberer Maßraultste festgelegt.

Carrina bestimmte die Dichte in diffusen und parallelen Licht. Für die Messingen im diffusen Licht wurde swischen Lichtquelle und zu untermehande Schicht eine Opalgiseplatte geschaltet derart, daß sie mit der Schicht in Berührung ist. Die Messingen im parallelen Licht wurden nicht mit atrong parallelem Licht ausgeführt.

Tabelle 93 und Abb, 93 embalten awei Schwärzungskurven, von denen die eine mit der Dichte, gemessen im parellelen Licht  $(D_1)$ , und die andere mit der

Dichte, gemeenen im diffusen Licht  $(D_+)$ , dargestellt ist.

1. Ohn Editarinschlänge swischen Dichte und Eilbermange (Kornsahl) bei der Deckkraft vgl. Kapital II, A. f. Kr. 20, S. 76.

Tabelle 93. Vergleich von Messungen der optischen Dichte in parallelem und in diffusem Licht.

le Be- ficktung	Perchien Links				Diffuse Liebi					
Helitary	Þ	¥	1,5	4,%	¥	D <sub>+</sub>	7	49	*,%	**
0	0,198	64	7 - 10-4	0,26	2,90	0,110	16	8 · 10-4	0,43	1,68
0,8	0,479	33	7 • 10 🛂	0,18	0,83	0,396	16	4 • 10-4	0,14	0,56
0,6	0,984	16	9 • 10-4	0,09	0,36	0,628	16	8 - 10-4	0,08	0,33
0.0	1.653	16	8 • 10-4	0,05	0,19	1,079	16	8 · 10	0,08	0,20
1.5	2,333	16	8 · 10-4	0,03	0,14	1,844	16	I # ∙ 10 <del>~ 4</del>	U.Can	0,12
1.5	2,983	16	20 · 10~4	0,07	0,27	2,011	10	8 - 10-4	0,04	0,16
1.8	3,534	16	10 - 10-4	0,054	O.Bi	2,404	16	7 - 10-4	0,03	0,11
0,8 0,6 0,9 1,5 1,8 1,8	3,968	16	18 - 10-4	0,046	0,18	1,698	33	22 - 10-4	0,08	0,46

N ist die Ansahl Messungen, - s ist der wahrscheinliche Fehler.

Die im parallelen Licht gemessenen Dichten sind also größer als die im diffusen Licht semittelten. Bildet man das Verhältnie der beiden Dichten

$$Q = \frac{D_1}{D_A}$$

so orgibt sich nach Tabelle 93, daß dieses Verhältnis nicht konstant ist, sondern einen Gang seigt (Caratan-Rifekt).

Tabelle 93. Das Verhältnis aus verschiedenen Belichtungen.

9 - D+ 24 0. 1.633 1.511 0,3 L618 0,6 J67

1,543

Der Grund für diesen Gang des Ono-Dichte, gemessen im parallelen Der Grund für diesen Gang des Quo-Licht (D<sub>1</sub>), und Dichte, gemessen tienten Q ist in der Abhängigkeit der in diffusem Licht (D<sub>2</sub>), bei Körnigkeit des entwickelten fillberniederschlags in der Schicht von der Belichtung (vgl. Kapitel II, A, I, Nr. 26, S. 70/71) sti sehen. Diese Anschauung wird bestätigt durch Bestimmungen von Q bei Ennisionen mit verschieden großen Körnern (Tabelle 94).

> Die Werte von Q nehmen nach Tabelle 94, wie zu erwarten war, mit der Korn-

größe zu, d. h. die Unterschiede zwischen  $D_1$  und  $D_4$  werden um so größer, je inhomogener, körniger die geschwärste Schicht ist. Q kenn also auch als Maß für die Körnigkeit der

Tabelle 94. Der Quotient  $Q = \frac{D_1}{D_1}$  fürverschiedene Schichten dienen (vgl.

Emulsionen.		II, A. f. Nr. 26, S. 70/71). Turna (I) fund,
N-mildenny)	$0 - \frac{D_{\parallel}}{D_{\parallel}}$	daß die Werte von $D_1$ und $D_2$ in logszith-
Weatter and Warswarzer, Ordinary Weatter and Warswarzer, Verishrome Jougla, Extra rapid Ifford, Dispositiv Agfa, Dispositiv Gelatineschicht mit Tusche. Litteraus-Schicht	1,68 1,67	misoher Abhängigheits vonshander aufgekragen auf einer geraden Linie liegen, entsprechend der Besiehung: $\lg D_1 = k \cdot \lg D_+ - c.$

h und s sind Konstanten, abhängig von der Braukionesri. Sowohl die Zahlen der Tabelle 24 als such drei weitere von Turras untersuchte Emulsionen (Kine-Negativ, Kine-Positiv und Kastman 40) entsprechen der obenerwähnten Gleichung mit mittleren Abweichungen von ce. ± 1%.

Die Messung der optischen Dichte geschicht nach diesen Untersuchungen am sweckmäßigsten mit dem Polarisationsphotometer nach Marraus im diffusen Licht, indem die zu photometrierende Schicht durch ein Opalgias, welches in Kontakt mit der Schicht ist, beleuchtet wird. Wiswelt hel dieser Belsuchtungsanordnung mit verschiedenen Instrumenten übereinstimmende Ergebnisse erhalten werden, zeigt Taballe 95 (s. Clar-Lines [7, 963]).

Tabelle 96. Abhängigkeit der Dy-Werte von der Photometerart.

Photometer			<b>D</b> +		
Polarienticosphotometer 1 (Müzzen) Polarienticosphotomotor 2 (Marrens) . Spakiralphotometer (Könn-Marrens) .	0,088	0,207	0,508	0,701	1,964
	0,108	0,218	0,500	0,686	1,901
	0,096	0,216	0,490	0,674	1,146

Für die Massung der Dichte bei sehr großen Schwärzungen ist in manchen Filler die energetische Methode mit Hilfs von Thermosinie und Gelvenometer (vgl. Kapitel II, C, a, a, Mr. 53, S. 164) von Vorteil, da bei den hohen Dichten das Polarientionsphotometer mit relativ großem Fehler arbeites.

Die obenerwähnte (S. 154) Besiehung swischen  $D_1$  und  $D_2$  auf theoretischer Grundlage absolution, haben Sunnmermu (5) und Turms versucht. Sie definierten

$$D_{+} = \lg \frac{J_{a}}{J + J_{c}} \tag{1}$$

und

$$D_1 = \lg_{\lambda} \frac{J_0}{J_0 + J_0}, \tag{2}$$

wobel bedsutet:

Je die suffallende Intensität,

j die geradlinig durchgelemene Interettitä,

J. die marstreute Intensitä,

a dan Bruchtell von J., welcher in J enthalien ist.

Für die Veränderung von J haw. J. auf der Wegatrecke a + de in die Schicht hinein ergibt sich nach den Annahmen der Verfauer:

$$dJ = -A \cdot J \cdot H \cdot ds + K \cdot \omega \cdot J \cdot H \cdot ds = -(A + K \cdot \omega) J \cdot \pi \cdot ds$$
(Absorbton) (Exchange)

(Absorption) (Equations)
$$dJ_{g} = A \cdot J \cdot N \cdot ds \qquad -K \cdot \omega \cdot J_{g} \cdot N \cdot ds = (A \cdot J - K \cdot \omega \cdot J_{g}) R \cdot ds \qquad (4)$$
(Absorption) (Equations)

wann badautan:

A einen Zerstremmgafaktor je Korn,

K einen Proportionalitätsfaktor für Absorption.

e der wirkunne Kommusenhuitt,

N die Kornschl je Volumeneinheit der Schloht.

$$N \cdot ds = \pi \tag{5}$$

geseint (a die Zahl Körner in einem Volumenelement aus Grundflächeneinheit mal Höhe do), so gehen die Gleichungen (8) und (4) über in:

$$\frac{dJ}{d\pi} = \cdots (A + K \cdot \omega) J \qquad (5)$$

$$\frac{dJ_{\sigma}}{d\pi} = AJ - K \cdot \omega \cdot J_{\sigma} . \qquad (7)$$

und

$$\frac{dJ_{\sigma}}{ds} = AJ - K \cdot \omega \cdot J_{\sigma}. \tag{7}$$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über den Gebrunch des Könn-Mannens-Photometers bei Dichtemesungen s. auch Bonant (8), Hook und Dammennung Sonaun (18) und Section (8) and Kusawa.

Die Summation dieser beiden Gleichungen ergibt:

$$\frac{d(J+J_c)}{da} = -K \cdot \omega (J+J_c),$$

oder integriert:

$$\ln \frac{J_0}{J + J_0} = K \cdot \omega \cdot \pi \tag{8}$$

(Grenzen: 0 - s; filt s = 0 ist  $J = J_a$  haw.  $J_a = 0$ ).

Nach (1) ist also:

$$D_{+} = K \cdot \omega \cdot s \cdot \lg s. \tag{9}$$

Wird welter

$$A + X \cdot \omega = p$$

greatet, so geht (6) nach Integration that in:

$$J = J_0 \cdot a^{-pn} \tag{10}$$

und de nech (8)

$$J+J_s=J_0\cdot e^{-X\cdot u\cdot s}.$$

exactly which

$$J_a = J_a(e^{-X \cdot a \cdot a} - e^{-px}). \tag{11}$$

Die Werte für J und  $J_\sigma$  nach (10) und (11) in (2) eingesetzt, ergeben für  $D_A$  :

$$D_1 = -\lg[s \cdot s^{-R \cdot s \cdot s} + (1 - s) \cdot s^{-ps}].$$

Wird für a nach (9)  $D_+$  singeführt und  $1 + \frac{A}{K \cdot \omega} = \beta$  gesetzt, so ergibt sich die gesuchte Besiehung zwischen  $D_+$  und  $D_+$  an:

$$10^{-D} = a \cdot 10^{-D} + (1 - a) \cdot 10^{-\beta \cdot D} + (13)$$

Die Konstanten s und  $\beta$  können sus swei genemmen, korrespondierenden Wertspaaren von  $D_1$  und  $D_4$  bestimmt werden.

In Tabelle 98 sind einige Meßreihen wiedergegeben, welche die Übereinstimmung swischen Meßergebnissen<sup>1</sup> und der Formel (12) zeigen.

Tabelle 95. Gamessone  $D_1$  and  $D_4$  aum Vergleich der nach Strausstaus und Tozzas berechneten  $D_1$ .

			_		
Mushion		•	D <sub>+</sub>	D <sub>j</sub>	D <sub>1</sub>
Velox (Chlorellberpapierennision anf Glas)	0,910	1,80,	0,204 0,519 0,778 1,00	0,236 0,590 0,896 1,15	0,222 0,595 0,918 1,17
Kine-Postity	0;250	1,40,	1,80 0,048 0,105 0,930 0,488	1,49 0,066 0,144 0,818 0,890	1,58 0,070 0,188 0,816 0,890
Superspeed Portraitfilm	0	1,474	0,689 0,956 1,50 0,180 0,806 0,844	0,918 1,98 1,91 0,965 0,904 0,809	0,909 1,93 1,95 0,936 0,985 0,794
			0,872 1,16 1,23	1,29, 1,71 1,95	1,27 1,72 1,97

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über die Meitmethoden von D<sub>1</sub> und D<sub>2</sub>, s. Torma (1).

Die Superspeed-Emulsion stellt einen Ansnahmefall dar, indem hier s=0 wird, d. h. daß gilt:

$$D_1 = \beta \cdot D_+$$
.

Im übrigen ergab sich, daß s mit der Korngröße wächst:

Velox: Kine-Positiv: Kine-Negativ: RASTRIAM 40 - 0,210: 0,250: 0,250: 0,490.

Jedoch dürfte hier nicht nur die Korngröße, sondern auch die Kornschl je Schichtslächeneinheit in Betracht zu siehen zein (vgl. Kapitel II, A.f. Nr. 30, S.85).

Schließlich hat noch Jürguns (I) die "absolute Schwärzung" mit Hilfs von Streuungsmessungen (s. S. S.) bestimmt. Die "absolute Schwärzung" wird von Jürguns definiert als:

$$D_{\text{the.}} = \lg \frac{J_0}{J_s} \,, \tag{1}$$

wobel  $J_0$  die auffallende Linhtintenzität und  $J_\theta$  die gezamte (geradlinig und zerzierent durchgelassene), mit der Apertur I des Meßinstrumentes zu messende Intenzität ist.

Wird ein Instrument beliebiger Apertur verwandt, so Mit sich für dieses folgende Korrektionsformel ableiten.

Ha sel  $J_{\rm ps}$  der in das Meßinstrument fallende Teil des durchgelausenen Lichtes. Denn ist:

$$J_{\bullet} = J_{\theta} - a \cdot J_{\theta},$$

wenn a der Bruchtell des am Instrument vorheigehenden Lichtes darstellt. Für  $J_{g}$  ergibt sich also:

$$J_{\theta} = \frac{J_{\infty}}{1-\epsilon} \, .$$

Dieses eingesetst in (1):

$$\begin{split} D_{\text{phs.}} &= \lg \frac{J_{0}(1-s)}{J_{m}} \\ D_{\text{phs.}} &= D_{\text{max.}} + \lg (1-s) \,. \end{split} \tag{8}$$

Die "absolute Schwärzung" seist sich also susammen aus der mit einer beliebigen Apertur gemessenen Dichte und einem Korrektionsglied. Der Wert von sim Korrektionsglied läßt sich aus den meßberen Aperturen der beleuchtenden

Tabelle 97. Vergleich von Schwärsungsmessungen unter verschiedenen Bedingungen nach Jüzums.

Photographical and the state of	I D generation will Maintenant Francis Maintenant Francis Maintenant Francis		a. Formal (B)	Weste der Spekte S mit der Francis (D) Inschiert	D. Minophoto- motor. April of Car.				
Agfa-Dispositiv .	0,495 1,065 1,419 1,698	0,890 1,071 1,454 1,784	0,16 0,38 0,68 0,68	· 0,904 0,864 0,959 1,363	0,993 0,685 1,149 1,514				
Agfa-Haira-Rapid	0,567 1,013 1,500 1,706	0,579 0,714 1,064 1,409	0,11 0,84 0,81 0,08	0,880 0,698 0,753 1,154	0,290 0,550 0,874 1,082				
Agla-Rüntgen	0,649 0,969 1,811 1,788	0,818 0,691 0,998 1,899	0,21	0,290 0,491 0,764	0,294 0,882 0,793 1,184				

ŗ

Lichtbündel und des McSinstrumentes, sowie aus den Streuungskurven für das untersuchte Material, wie sie auf S. 87 erwähnt sind, berechnen. Jürgens hat die "absoluten Schwinzungen" der in Tabelle 97 (Spalte 1 baw. 2) angeführten geschwärsten Fischen nach der Formel (3) bestimmt. Die Abwickungen swischen diesen Werten und den direkt mit einem registrierenden Mikrophotometer der Apertur 0,95 bei einem halben Öffmungswinkel u. 7° 7′ der beleuchtunden Strahlen gemessenen Werten betragen im Mittel 8,2%. Die Werte sind in Spalte 4 u. 5 wiedergegeben. (Ähnliche Messungen führte auch Haussche [1] aus.)

Den Einfinß der Quellung der Schicht auf die Dichte photographischer Platten untersuchten SCHAUM (18) und Strome mit dem MARTERS-Photometer. Sie maßen vergleicheweise Schichten in trockenem und gequellenem Zentend.

Die Meßergehnime sind in Tabelle 98 gressmunengestellt:

Tabella 98. Vergleichende Dichtenmessungen an trockenon und an feuchten (gaquellenen) Schichten.

Rentmed der Ochdeld	Trivin der Schlich	District	, <b>[</b> ]	Dishts
Frucht Trocken Frucht Trocken Trocken Trocken	47 25 68 91 75 26	0,840 0,864 0,844 0,867 0,846 0,860	18 75 98 80 34	0,853 0,868 0,849 0,865 0,850 0,868

In Fillen, we der entwickelte Silberniedenschlag wesentlich von der neutralgesten Firbung (in der Durchsicht) abweicht, wie z. B. bei Schichten, die mit Pyrogellol entwickelt oder mit Umn-Verstirker verstirkt wurden sind, ist es notwendig, swischen einer "visuellen" und "photographischen" Dichte" zu unterscheiden. Die "visuelle" Dichte ist die mit dem Auge photometrisch meßbere Dichte. Die "photographische" Dichte dagegen ist eine Funktion des von ihr für die Kopierschieht aktiven, durchgelausmen Lichtes.

Die Bestimmung der uphotographischen" Dichte kann infokredemen nur

auf photographischem Wege erfolgen (s. Jours [20] und Wilser).

50. Kornsählung. Die Zählung der entwickniten Kürner einer photographischen Brunsählungsistineschicht mit dem Mikroskop ist u. a. suerst von Bullaute (I), sowie von Shuppand (I4) und Muss vorgenommen worden. Die geneunten Formher arbeiteten jedoch noch mit der normalen, für die praktische Photographie notwendigen dicken Schicht, in der sich viele Kornschichten übereinanderingern. Erst in neuerer Zeit ist man, um exaktere Besultste zu erhalten, zu sog. Binkornschichten übergegangen.

Zur Haustellung von Rinkornschichten<sup>a</sup> wird am sweedemäßigsten die entwickelte Schicht in Wasser gequellen und darum mit Hilfs einer Gasplatte abgandabt. Die allberhaltige Gallerte wird aufgeschmelzen und mit Gelatine-lösung von ca. 2—3% verdümt. Je nach der Konsentration des AgBr in der Urennlaien ist eine verschiedene Verdümung netwendig. Bei hochkonsentrierten Emulsionen, wie sie z. B. in den photomechanischen Emulsionen verliegen, ist eine Verdümung auf das 40 sehe des ursprünglichen Volumens netwendig, während bei Extra-Rapid oder Porträtennulaienen die 20 sache Verdümung genügt.

Die fartige, verdünnte Emulsion, deren Gelatinekonzentration on 8—6 % betragen zoll, wird möglichet gielchmäßig auf Spiegelglasplatten gegomen. Um eine Einkomschicht zu erzielen, werden on 2—6 com Emulsion für eine

Vgl. such Kapitel II, H. Nr. 101, S. 243.
 Vgl. such Kapitel II, A, c, Hr. 5, S. 30.

Place von 108 cm notwendig sein. Um Gußenhwenkomen anequenhalten. werden Zählungen an möglichet verschiedenen Stellen der Platte vorgenommen

(vgl. such Sharpano [29], Winnersan und Thivalli).

Zur Anzithrung der Zählungen werden entweder bei 800-1000 ficher linearer Vergrößerung Mikrophotogramme hergestellt und auf diesen die Zählungen vorgenommen. Dieser Weg empfiehlt sich jedoch mir, weim außer der Kornsahl auch noch die sugehörigen Korngrößen bestimmt werden sollen. Zur Hemittelung der Kormahl allein können die Zählungun auf den Platten direkt mit Hilfe eines Resterokulara bei etwa 1500 fanher linearer Vergrößerung vorgenommen werden. Die Endresultate werden aus möglichet vielen Einselmessungen gemittelt (vgl. such Kapitel II, A, c, Nr. 6, S. 29, und Mannagam [1, 107]).

Für die Zählung entwickelter Körner ist noch eine Methode zu erwähnen, die suerst von Sympauso (I) und seinen Mitarbeitern angewandt wurde und die in vielen Fillen der direkten Zihlung gegenüber Vortelle bistet (s. anch

z. B. Sheppard [22, 787], Withhead and Trivelli).

Nach Sympanic werden sundebst die Körner der unentwickelten Schicht genithle, dann wird beliehtes und entwickelt. Die entwickelte Schicht wird (nach sorgibligem Wilmern) mit einer eilberläsenden Ohromenhwehleiture- oder Permanganatschweielskurelösung behandelt, so daß alle entwickelten Silberkörner hartungelöst werden. Die zurückhleibenden AgBr-Körner werden wiederum gesählt. Ans der Differens der sverst und sulotet gesählten Summen ergibt sich die Zahl der entwickelten Körner.

Die Chromechweitelehre- bzw. Permanganatikungen können nach folgender Vorschrift hergestellt werden:

5 g K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 10 com H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kons. 1000 com H<sub>2</sub>O

IL. a) 1,5 g KlimO. 375 com H<sub>2</sub>O 7,5 com H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kmms. 375 com H<sub>2</sub>O

Zum Gebrauch gleiche Telle von a und b mischen.

\$1. Die Bestimmung der entwickelten filbermenge, Zur Bestimmung des entwickelten Silbers wird answhließlich die Silbertitestionsmethode nach Volkand verwandt. Die in Wasser aufgequollene Schicht wird mit einer Gasplatte von der Unterlage abgeschabt und in einen Welthalskolben gebracht. Die Gelatine wird durch Zugabe einer möglichet kleinen Menge reuchender, halogenfreier Salpetensiure, die sugleich das Silber in AgNO, überführt, zamiört. Darauf wird rach Verditming mit H<sub>2</sub>O dest, unter Zusats von Mesnalaun als Indikator mit gestellter Rhodenlösung titriert.

An Stelle von Selpetersture kann auch Natronlange zur Zentörung der Gelatine verwandt werden. Dieses Verlahren ist swar szitzenbender (vgl. S. 188),

bistot jedoch vermhiedene Vorteile und arbeitet exakter.

55. Liehtquellen. In der wiesenschaftlichen Photographie können den verschiedenen vorkommenden Anforderungen entsprechend verschiedensrtige Lichtquellen Verwendung finden.

Im allgemeinen wird man mit einigermallen monochromatischem Licht arbeiten. Mit Hilfe von Farbfiltern 1485 sich aus den gebetochlichen Lichtquallen leicht Licht von mehr oder wurder großer Spektrahulnieit ausbienden.

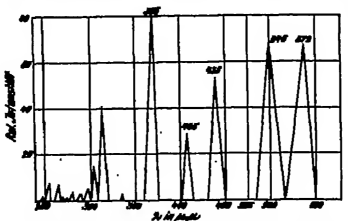
Für die Bromeilbergeleitneschicht kommt vornehmlich des sichtbere Gebiet and das langwellige Ends des Ultraviolett, also ein Gehiet von es. 850--700  $\mu\mu$ in Frage (mit Einschluß der smelbilisierien Schichten!).

Für viele Zwecke, vor ällem für Vergleichemessungen, kann die gasgafüllte

Metallfadenlampe (Elizalempe) verwands worden.

Exakte Messungen, vor allem, wann die Lichtenergie im absoluten Maß mit der Thermoskule oder mit dem Bolometer gemessen werden soll, werden swockmäßig mit geführtem Licht der Quecksiberbogenlampe susgeführt.

Wie die Abb. 92 (s. L. Barwa [1]) ersehen 1894, enthält das Licht der Quocksilberbogen lampe im sichtbaren und angrensenden nitravioletten Gelsiet fol-



-Abb. 94. Intenditionstalling in Spektron der Questallerdemplienge.

gende Limen von starker Intendikt: λ=:879/77 μμ gelb 1=:548 μμ grin

 $\lambda = 546 \mu\mu$  grun.  $\lambda = 492 \mu\mu$  blau-

grān λ == 486 μμ blan

 $\lambda = 406 \mu\mu$  violett  $\lambda = 366 \mu\mu$  ultraviolett.

Im Orangagebiet iet die Kadmiumlampe, welche die sturke Linio

 $\lambda = 644 \mu\mu$ 

Amendet, von Vorteil.

In Tabelle 99 sind Filter angegeben, mit denen man die genennten Linisn der Queckellber und Kadmiumlampe herausfiltrieren kann.

Tabelle 99. Monoshromatische Lichtfilter.

Lishiquella	Therefore Wellings (1)	Durch-	Restaurantury der Filie	Autorea
Od-Lamps	844	80	Disniiros + Ross bengals + Ferro-	Hogane (11) u. Noddage
Hg-Lemps	#T9/77		Agfa-Filter Nr. 104	I.G.Farben- industrie
Hg-Lempe	848	40	Maphiholgrünfliterschafte+Circum- giasschafte + Ferrossifationung (gestätigt, in 3 em dicker-Schicht) + Chinicalitationung (gestätigt, in 3 cm dicker Schions)	Agfs Hegener (11) u. Honnaux
Hg-Lampa	499	40	Chrongianahalbe + Malachtigrün- filterscheibe + Ferrosulfit (vgl. 545 gg)	Hogenst (11) u. Romdack
Hg-Lampe	436		Ammoritabilische Kupfersulfst- lösung (0,08-m, ohne über- schässigen KH <sub>e</sub> ); Chrimenlist- lösung und Ferrosulfstäteung wie hei 546 sz	Hogener (11) u. Hoddaak
Hg-Lampe	401	<b>3</b> 0	Ammonialialische Ou-Sulfaildeung + verdünnte Orlninsulfaildeung + Diemanifusbeinläsung + Fer- zowifaildeung	Houses (11) u. Noddane
Hg-Leimps	345	80	Ammoniakalische Ou-Sulfaaldsung + Phenomicuniukieung	Mount (11) u. Nondage

Die Chininsulfatlösung dient sum Ausfütern des Ultraviolett und die Ferrosulfatlösung zur Wegnahme des Ultrarot, also der Wärmestrahlung. Auf völlige Ausführierung der Wärmestrahlung ist zu achten, da diese leicht (und häufig!) Anlaß zu groben Fehlern bei der Intensitätsmessung zein kann.

Am exaktesten ist natürlich das Arbeiten mit spektral serlegtem Licht. Doch dürfte ein Hehtstacker Monochromator, der die gleiche Ausmüssung der Intensität der Lampen wie ein Filter gestattet, selten zur Verfügung stehen.

Eina Lichtquallo, die vornehmlich für die Praxis der Photographie von Wichtigkeit ist, aber z. B. von Hunn (15, 25) auch zur Standardbelichtung bei der Sensitemetrie mit dem Hunn-Hunn-Keil empfohlen wurde, ist die Magnesiumflamme. In der Praxis wird vornehmlich nicht reines Magnesium, sondern "Blitzlichtpulver" verwandt. Dieses besteht im Prinzip aus mahr oder minder feinem Magnesiumpulver und einem Bauerstoff Heiernden Sals (KOIO<sub>2</sub>, KMnO<sub>4</sub>, Ce(NO<sub>2</sub>), usw.).

Die photometrische Verfolgung des Verbrentungsvorganges, sowie die Bestimmung der Intensität des Bittelichtes ist in neuerer Zeit von H. Buck (1)

und J. Rogers vorgenommen worden.

Die Verrichtung zur zeitlichen Verfolgung des Verbesmungsvorganges von Blitzlicht besieht aus einer mit photographischem Registriermaterial beschickten, lichtdicht verschlossenen Walze, die sich während des Blitzes an einem Schlitz verbeibewegt. Der Schlitz ist mit einer Granskale von Dämpfungsflitzen verschen. Aus den Registrischhotogrammen lassen sich ablesen; die Intenstität des Blitzes in jedem Zeitpunkt, die Gesamtenergie des Blitzes und die Brandauer. Für 1 g Blitzlicht (Agfa) wurde gefunden: Maximalintensität 1,2 · 10<sup>a</sup> HK.; Gesamtenergie: 6,9 · 10<sup>a</sup> MK.-sek. Breundauer 0,1 sek.

Die Furbtemperatur des Bilistichtes liegt bei 3300° abs. (s. H. Aussu [6, 8s] und J. EGGER), während die der Magnesiumflamme 3700° abs. beträgt (s. DEDRIK [7]). — (Über phot. Aktinität des Mg-Lichtes s. AERUS [8s] u. Higger).

52. Energiemenung und Sanstiameter. Je nachdem die auf die Schicht auffallenden Lichtenergien nur reletiv oder im absoluten Maß (erg sek.—1 om—5 oder Quanten [hr] om—5 sek.—1) gemessen werden sollen, werden Photometer oder Thermosiule haw. Bolometer in Verbindung mit einem Galvanometer zur Messung verwandt. Dabei ist zu beschten, daß die Zeitskalle, bei der die Lichtintsmethät konstant bleibt, und die Belichtungsseit variiert wird, gemäß den Abweichungen der photographischen Schichten vom J-t-Gesetz (Schwanssonna-Exponent, vgl. II, C, d) nicht identisch ist mit der Intensitäteskala, bei der die Lichtintsmetiät variiert wird und die Belichtungsseit konstant bleibt. Für wissenschaftliche Untersuchungen ist im allgemeinen die Zeitskala wegen finer Eindentigkeit versusiehen.

Für relative Messungen kommen heute von den vielen vorgrachlagenen Sensitometern nur noch des Röhrenstneitometer von Louissen und die Kopiersensitometer von Charman Journ und von Gondanne haw, von Honn-Hucer

in Beiracht.

Das Röhrensenstiemeter von Lurenns (8) besteht aus einer Reihe von Röhren (12), die auf einer Seite offen, auf der anderen Seite mit Mataliplatten mit kreisrunden, verschieden weiten Öffnungen verschen sind. Belichtet wird durch die Öffnungen der Metaliplatten, während die au untersuchende photographische Schicht gegen die Öffnungen der Röhren liegt. Vor dan Öffnungen der Metaliplatten hiegt sweckmäßig eine Mikhglauschalbe, um das Licht diffus zu machen. Wacheten die Öffnungen der Platten, also auch die Belichtungen, um den Faktor: /2, so ergibt ein System von 12 Röhren ungeführ eine vollständige Schwärzungskurve von der Schwelle der Schicht bis zu den höchsten

Schwärzungen bei normalen Gradationen. Das Röhrenssteitemeter ergibt eine Intensitätsskale, so daß es in seiner Wirkung den Faktor des Resiprositätz-

genetices einschließt.

Die Kopiemensitumeter von Charman Johns (8) und von Goldbieg (8,94ff.) verwenden verschieden geschwärzte Flächen zur Verleiten der Lichtintensität. Während des Sensitumeter von Charman Johns stofenförmig ansteigt, steigt des Sensitumeter von Goldbiege kontinuisriich in Form eines Kells an.

Zur Herstellung eines Genneusz-Kells werden 8 Teile einer Lösung von 15 eem Peritosche (Günther Wagner, Hannover) in 100 eem Wasser und 4 Teile einer Lösung von 0,75 g Diaminhlauschwarz (Leopold Casella & Co., Frankfurt a. M.) in 100 eem Wasser gemischt. Diese Lösung wird mit Gelatine-lösung versetzt, so daß die fertige Farbstofflösung eine Gelatinekommiration von 20 % bestiet. Die fertige Farbstofflösung soll bei 1 mm Schichtzlicke eine Dichte von 2,5 haben.

Die Ferhgeletine wird zwiechen zwei suhwach gegeneinander geneigte Spiegelgiespietten, deren eine mit einer Eiweißlösung überzogen ist, gegomen. Nach dem Erzierren der Gelatine kann die mit Eiweiß überzogene Giaspiette

abgehoben werden.

Zur Herstellung der Albuminkaung wird des Riweiß eines möglichst frischen Ries mit dem öfschen Volumen destillierten Wassers stark geschtitelt, mit es. 1/4% Phenol versetzt und 1/8 Stunde im kochenden Wasserbad auf 100° C eritigt.

Je nach dem stärkeren oder schwächeren Anstieg des erhaltenen Schwärzungskeiles ist die Kellkonstante, das ist die Dichtesunahme je Zentimeter Länge des Kells, größer oder kleiner. Die Kellkonstante wird bestimmt, indem man swei Stzeilen der gleichen photographischen Schicht in swei verschiedenen Abständen von der gleichen Lichtqualle die gleiche Zeit unter dem Kell belichtet. De man so das Verhältuis der beiden Lichtintensitäten kennt, kam durch Ausmessung der beiden Kellkopiun am besten unter Besugnahme auf Stellen gleicher Dichte die Keilkonstante ermittelt werden.

Grankelle dieser Art sind such im Handel (Zums-Ikm-A.-G. Dresden).

Rine moddisierte Ausführungsform des Goldberg-Kelle ist das Graukeilsensitometer von Rines (14)-Heiner (s. auch E. Lehnaum [3]). He ist ein auf Spiegeigies hergestellter Graukeil im Format 9 om × 12 om mit einer durchschnittlichen Keilkonstante von 0,401. Die Skale hat eine Millimeterteilung.

Für je 2 Teiletriche — 2 mm steigt die Schwärzung um das 1,203 (cs.  $\sqrt{2}$ )-fachs in. Ein Sensitumeter, welches eine Zeitskals mit Hilfs einer maschinellen Einrichtung ergibt, ist das in der Technik viel gebrauchte Schwärzun-Sensitumeter (vgl. Eines  $[\theta]$ ). Es het sich aus dem susrat von Hunnen und Daummun

(vgl. A. Jones [6]) angewandten Sensitometer entwicksit.

Das Prinzip dieses Sensitometers ist eine rotierende Metallechelbe, aus der ein studenförmiger Sektor ausgeschnitzen ist. Hinter der Scheibe wird in einer Kamette der Plattenstreifen angebracht. Die einzelnen Belichtungsstufen, welche die Schumen-Schalbe ergibt, unterscheiden sich unterschander um den Faktor 1,27. Als Lichtquelle dient eine genau definierte Benzthlampe (Schumensche Benzthlampe). Als Brennstoff soll Petroleumbensin von 60—100° O Siedegrunse verwandt werden. Die Entfarmung der Lichtquelle von der Kamette soll 1 m betragen. Die Zahl der Umdrehungen der Schalbe ist auf 100 pro Minute festgesetzt. Als Standardentwickler dient nach Enm (2)° ein Riesnovalet-

Kritische Bewertung des Emm-Hutter-Graubnile.
 Der Fe-Ozalstentwickler gibt keinen Nachber- (HutterAnd-) Effekt (a. II., B., b., β., Nr. 76) und ist such deshalb für sensitometrische Zwecke besonders gesignet.

entwickler bei einer Temperatur von 18°C und Entwicklungsdaner von 5 Minuten.

I. 400 ccm H<sub>2</sub>O 100 g K<sub>2</sub>O<sub>2</sub>O<sub>4</sub> II. 300 cem H<sub>2</sub>O 100 g FeSO<sub>4</sub> 1 g Zitronecolore.

Der Knitwickler ist sehr empfindlich gegen Spuren von Fixisrasiron. — Zum Gebrauch werden 4 Teile I mit 1 Teil II gemischt.

Zur Bestimmung der Schwitzungskurve sind 3 verschieden lange Belinhtungen mit der Sektorscheibe notwendig. Dies ist deshalb erforderlich, weil die Sektorscheibe nicht derartig verschieden große Belichtungsintervalle suläßt, daß sugleich Schwelle und höchste Schwitzen — die Lichtmengen müssen dahei im Verhältnis 1:10<sup>a</sup> variiert werden — auf einem Plattenstreifen aufgenommen werden können.

Kinen Vergleich der sensitomstrischen Systems untereinender geben die folgenden Zahlen (sou Rouwer [20] und Rausen). (Über die H.-u.D.-Zahlen s. S. 167.)

Tabelle 100. Empfindlichkeitsangaben photographischer Schichten in verschiedenen sensitometrischen Systemen.

Helevolten- microlemong mic-m-E	Strain.	Hacer- Grade	Human end Determine Endl (H. v. D.)	Retroited adjustment adjustment adjustment	Region (m.	Huma- Huma- Grada	Herman-mal- Determine-Salah (H, u, D.)		
1,96 0,99 0,77 0,61 0,47 0,87 0,89 0,18 0,14 0,11	1 89 4 5 6 7 8 9 10 11	48 40 48 50 53 56 58 61 64 65	0—100	0,088 0,000 0,054 0,048 0,038 0,038 0,038 0,016	13 14 15 16 17 18 19	71 74 77 80 83 84 86 68	} 100—200 200—400 400—700		

Weitere Angaben über die relative Sensitiometrie photographischer Schichten. 5. Band 2 dieses Handbuches.

Alle hicher besprochenen Methoden künnen für exakte wissenschaftliche Zwecke nicht oder mir zur Orientierung gebraucht werden. Bie berücksichtigen weder Absorption noch Reflexion der Schichten und vor allem ist die Definition der Lichtquelle entweder überhaupt nicht gegeben oder nicht eindeutig gering, um sichere Vergleiche unter den Messungen machen zu können.

Die einfachste und dahei exukteste Methode der Hemittalung der Schwärsungskurve besteht in der verschieden langen Belichtung von Flächen des zu untersuchenden Schicht mit monochromatischem Licht, damen Intensität im absoluten Energiemaß gemessen ist. Die Flächen werden nicht zu klein gewählt (cs. 10 × 10 qom), um möglichet Fehler, die durch Gußschwankungen vertursicht werden, auszuschließen.

Bei den gebrünchlichsten Methoden der Strahlungsmessung wird die atrahlende Energie in Wärme übergeführt und diese gemessen. Gewöhnlich werden als Messinstrumente 1. die Thermoskule, 2. das Bolometer bezutet.

Die lineare Thermostule nach Rumms (I) (a. auch W. Commun [I] und C. Laren (Abb. 96) besieht aus 10—20 Thermoslementen aus dünnen Drähten von Riem und Konstanten. Die dem Licht sugewandten Lötstellen A tragen geschwärzte Silberplätischen sum Auffangen der Strahlung.

Bei dem Bolometer (s. O. Lunnum [I] und F. Kummaum; E. Wannum [I], G. Lunnum und H. S. Jonannum; G. Lunnum II) wird die Anderung des Widerstandes eines Platindrahtes, die durch die Wärme der absorbierten Steahlung hervorgerufen wird, genessen. Um die Empfindlichkeit des Instruments möglichst groß zu machen, wird eine möglichst kleine Masse mit möglichst großer Oberfäche als Widerstandsdraht verwendst (gowahster Wollastondraht, s. G. Lenneback [1,168]).

Die Eichung der Thermostule haw, des Bokunsters geschieht mit der als Normallichtquelle allgemein anerkammen Amylassetatlampe nach Hawaus-



ALTERUSCH. Vorschriftsmäßige Lampen (Dochtdicke, Dochthusung, Diopter sur Hinregulierung der Hammenhöhe) stellt die Physikalisch-Tochnische Reichensstalt, Berlin, her.

Der Lichtstrom, den eine solche Lichtquelle von I Heinerlowse (HK.) pro Sekunde in die Einheit

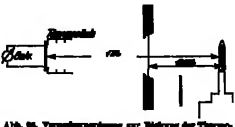


Abb. 96. Vernehmendung zur Richung der Eberne plate und die Halberbure. (Plate Grenzen.)

des raumlichen Winkels entsendet, führt eine Lichtmenge von 1 Lumense kunde mit sich. Aus den Messungen von Gestaatt (1) ist bekannt, daß

1 Lumansekunde — 2,26 · 10<sup>-6</sup> cal. · cm<sup>-6</sup> sek. <sup>-1</sup> — 9,5 · 10<sup>6</sup> erg · cm<sup>-6</sup> · sek. <sup>-1</sup> enterprechen. Mit Hilfs des Wertes für die Planksche Konstante

 $h = 1,56 \cdot 10^{-64} \text{ cal} \cdot \text{sok.} = 6,55 \cdot 10^{-67} \text{ erg} \cdot \text{sok.}$ 

und für die in Frage kummande Schwingungwahl

7 **−** 
$$\frac{a}{1}$$
,

wobai e die Lichtgeschwindigkeit (3 · 10<sup>11</sup> μμ · sek. - 1)

λ die Wellenlänge des Lichtes in μμ

bedeutst, ist die Untrechnung der gemannen Bioergie bzw. die Richung der Thermostule oder den Bolometens in Quanten (hv) möglich.

Die Versuchsmardnung für die Richung der Thermosinie bzw. des Bolo-

meters nach Gunzach (I) ist folgendermaßen (Abb. 96):

In 10 cm Abstand vor der Flammsmitte steht ein dreifsches Metalldiaphragma, durch Lederstückehen an den Erken sassmmangshalten, blank auf der
Flammenseite und geschwirzt auf der Seite nach der Thermosinie. Der mittlere,
scharfkantig gefellte Ansschnitt des Diaphragmas hat eine Größe von 14:50 mm,
der so justiert ist, daß seine Mitte ersich auf der Verhindungslinie von Flammenmitte und Thermosiulenmitte liegt. Die Rigenstrahlung des Flammenrohres
wird vernachkangt, reflektierte Strahlung von Lampengefüß wird durch geeignete Schirme abgehlendet. Desgleichen wird durch Verhängung mit sohwaram
Tüchern vermieden, daß an den Zimmerwänden reflektierte Strahlung sur
Thermosiule gelangen kann. Die Hefmerlampe wird sweckmildig auf einen vom
Beobschungsplatz leicht verschiebbaren Schlitten aufgestellt. Die Flammen-

höhe wird mit einem dicht neben dem Beobachtungsdenrohr des Galvanometers atshenden Kathetometer eingestellt.

Als Galvanometer kann im allgemeinen ein Dussaummersches Spiegelgalvanometer Verwendung finden. Sehr geeignet ist auch das Schleifengalvanometer von Zuns, demen Ausschlag aperiodisch ist und daher sehr bequeme Ab-

lesungen gesiatiet. Als empfindlicheres Galvanometer kommt s. B. ein Risenpansergalvanometer nach Pascuss in Betracht.

Hine "räumliche" Thermontule sur gesonderten Messung der durchgelassenen und reflektierten Huergie auf energetischem Wege wurde von Hogszer und Nonnack konstralers (vgl. S. 97).

Die Umrechnungswerte von 1 Lumansakunde für verschiedene vielgebrauchte Tabolle 101. Umrechnungstabelle von Quanten (Ar) in cal und erg, sowie von der Lumensekunde in Quanten (Ar) für verschiedene Wellenlängen.

2	No calcu	della 1 ar	1 Tarabandanda minerala Salaman			
7#		==	hac my a' dies			
644 879 877. 841 493 436 405 865	7,29 · 10 - Ma 8,10 · 10 - Ma 8,11 · 10 - Ma 8,56 · 10 - Ma 9,53 · 10 - Ma 10,75 · 10 - Ma 11,58 · 10 - Ma 13,60 · 10 - Ma	447 - 10-11	3,10 · 1014 2,79 · 1014 2,79 · 1014 2,04 · 1016 2,88 · 1016 3,10 · 1016 1,98 · 1016 1,76 · 1016			

Wallenlängen in verschiedenen Boergieeinheiten enthält Tabelle 101.

54. Die Darstellung und allgemeine Ansagen der Schwärzungskurve (sensttemetrische Begriffe<sup>3</sup>). Die Darstellung der Schwärzungskurve kann auf verschiedene
Weise geschehen. Auf der s-Achse werden im allgemeinen für den praktischen Gebrauch die Belichiungen nicht direkt, sondern log arith misch aufgetragen; diese
Darstellungsert trägt dem zuhlenmäßig großen Umfang der verkommenden Belichtungswerte (1:10°) Bechnung. Für wissenschaftliche Betrachtungsen, vor allem für
den Charakter der Schwärzungskurve an sich, ist die Darstellungsweiten mit direkten Belichtungswerten sehr instruktiv, so daß sie durchem hervorsuheben ist.

Anf der y-Achte werden die Dichten (ig  $\frac{J_1}{J}$ ), Bilbermengen, Kornschlen usw. direkt aufgekragen,

Ans der Schwärzungskurve läst sich die Empfindlichkeit und Gradation, d. h. die Wiedergabe der Tonabstufung eines gegebenen Objektes erkennen.

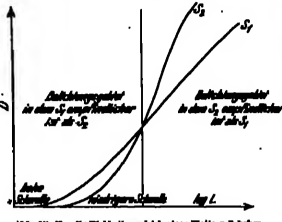
In dem Begriff "Einspfindlichkeit" steckt sowohl der "Schwellenwert" (d. h. der Belichtungswert, bei dem die geringste wahrnehmbere Schwierung autwickelt wird), als auch die Gradation der Schicht. Um die Empfindlichkeit einer photographischen Schicht zu charakterisieren, genügt also nicht die Angabe mur des einem oder des anderen Wertes. (Häufig wird in der Praxis allein der Schwellenwert angegeben.) Diese Verknüpfung der Begriffs 188t sich sehr instruktiv durch Beitrachtung der Abb. 97 erläutern.

Die Abb. 97 stellt die Schwiesungskurven sweier photographischer Schichten dar, von denen die eine hohe Schwelle und fische Gesdation (sehr differensierte Wiedergabe von Tonahstufungen, Porteitschichten), die andere eine niedrige Schwelle und stelle Gradation (wendger differensierte Wiedergabe von Tonahstufungen) besitet. Beide Kurven überschneiden sich het einer bestimmten Belichtung, wie es in der Praxis tatetehlich oft vurkommt (vgl. Abb. 112). In dem Belenchtungsdutervall vor dem Schmittpunkt ist nun die fischere Schicht, mit der hüheren Schwelle die empfindlichere, während in dem Belichtungsgeliet hinter dech Schmittpunkt die stellere Schicht mit der niedrigeren Schwelle die größere Empfindlichkeit besitet. Dabel ist die Empfindlichkeit der Schichten bei

<sup>1</sup> Ubic withers secultions irriche Begriffs s. Kapital III, A. b. Rr. 108, S. 110.

einer bestimmten Belichtung proportional der entwickelbaren Schwärzung geseint, wie dies dem Regriff der Empfindlichkeit entspeicht.

Zur Charakterisierung des Schwellen wertes ist hervorsuheben, daß horeits Ausgig (6) und Ismuswans erkannien, daß unterhalb der Schwelle sehr wohl



Alth. 67. Hamilia Middellierundelik einer Pielle zult beiner Bellevelle und finniger Ernstellen (5<sub>1</sub>) zult einer Pielle zuringener Helevelle und einlier Geschellen (5<sub>1</sub>).

schen eine Lichtwirkung bzw. Eintwicklung stattfindet und daß Schwärzungen weit unter dem Schwellenwert durch mikroskopisches Ansahlen der entwickelten Silberkörner gemessen werden können. Mithin stellt die Schwelle nur einen physiologisch begrensten Wort dar, der weitigehend von den Versuchsbedingungen und dem Beobschter abhängt.

In neuerer Zeit haben Nonnack (2), Stemmun und Schutzung mit Hilfe des Mikroskops und bei Messung der eingestrahlten Enorgie im absoluten Maß gewigt, daß man durch Aussählen der entwickel-

ten Körner imstande ist, die Schwelle um das 20-30fache zu unterschreiten.

Tabelle 103.

Zählung entwickelter Körner unterhalb der Bahwelle einer photographischen Schicht, (Hochempfindliche Porträtzehicht. — Agfa-"Special".)

Yahimana pro qua (Laurensakunden)	Linkippenga Jer pro quen	Sold for Heidlichten pro gen	Promot make als Durindistrum		
107,4 - 10-4	\$15 · 10°	4,17 · 100	44 Bakwello		
43,4 · 10 <sup>-9</sup> 24,8 · 10 <sup>-6</sup> 13,4 · 10 <sup>-6</sup> 6,7 · 10 <sup>-6</sup> 187,8 · 10 <sup>-6</sup> 78 · 10 <sup>-6</sup>	107 · 10 <sup>8</sup> 84 · 10 <sup>8</sup> 87 · 10 <sup>8</sup> 18 · 10 <sup>8</sup> 827 · 10 <sup>8</sup> 164 · 10 <sup>8</sup>	4.03 · 10° 4.04 · 10° 8.83 · 10° 8.64 · 10° 10.8 · 10° 7 · 10°	81 19 14 9 77		
78 · 10-8 39 · 10-9 19,5 · 10-9 10 · 10-9 5 · 10-9 2,5 · 10-9 1,25 · 10-9	164 · 10° 88 · 10° 41 · 10° 90,5 · 10° 10,2 · 10° 5,1 · 10° 2,5 · 10°.	8,0 · 10° 8,4 · 10° 8,2 · 10° 1,3 · 10° 0,9 · 10°	35 Soliwelle 35 24 · 15 8 6		

indlishs Platts bennist. Die Kümer wurden auf Photogrammen (240 mal) ausgeaählt. Tabelle 103 gibt die Besuliate zweier Verancherelben wieder. —

Hs ist of versucht worden, die Hupfimiliehkeit und Gradstion sahlenmäßig zu definieren.

Am bekanntesten ist der Versuch von Hustras (1) und Danzenko. Diese Forscher führten den Begriff der Inertia ein. Die Inertia ist definiert als die Ischtmenge, wolche man auf der Abschme findet, wenn man den geraden Teil der Schwirsungskurve nach unten

verlängert und mit der Abssisse sum Schnitt bringt (Abb. 98). Die Empfindlichkeit (E) einer Schicht ergibt sich dem als umgekehrt proportional der Inertia (i)

(Es ist konst = 84, wenn i in dem festgelegten Koordinatensystem in log M.K.S. gemessen wird.)

Die Proportionalitätakonstante ist durch die Beliehtungsbedingungen gegeben. Durch diese Empfindlichkeitengabe wird his zu einem gewissen, allerdings nur angenäherten Grade der Schwellenwert und die Gradation augleich

charakteriziert (vgl. Tabelle 100 8, 168).

Notwendig für die Allgemeingültigkeit der Humma-und-Daussman-Zahlen and allerdings völlig gleiche Entwicklungsbedingungen, eine Fordatung, deren einheitliche Erfüllung bisher nicht durchgeführt wurde. Humma und Daussman (1) (a. a. Shurrand [14, 307] und Manst fanden awar, daß die Inertia weitgehend unabhängig von den Entwicklungsbedingungen ist, doch konnten diese Beobachtungen nicht allgemein bestätigt werden (a. z. B. J. M. Enna [9, 206ff. und 239]).

Hin weiterer Übelstand des Incritasystems von Hunran und Darrennen ist die Eigenert der Schwitzungskurven gewisser Emulsionstypen, keinen aus-

gesprochenen guraden Tell zu zeigen, so daß sich die Inertialinie nicht eindeutig bestimmen 186ts.

Von Hungan und Daugmann stammt anch der viel gebrauchte Begriff: der y-Wert einer Emulsion. Der y-Wert ist durch den Tangens des Winkels &, weloher die Inertialinie mit der s-Achse bildet, definiert (s. Abb. 98). Er obsrakterisiert also speciali die Stellheit der Schwärzungskurve. De der 9-Wert such von der Einwicklungsdaner abhängt, so kann er als Maß für die Entwicklung gelten. Hunzun und Durrengn namen daher die Tangarie das Winkels & such Entwicklungsfaktor. Die entwickelte Dichte, ig 3, die Belichtung und die Inertie sind für den geraden Tail der Sohwärzungskurve durch folgende Beriehung verbunden:

$$D = \operatorname{ig} \partial \left( \operatorname{lg} \mathbb{Z} - \operatorname{lg} i \right) = \gamma \cdot \operatorname{lg} \frac{\mathbb{Z}}{i}.$$

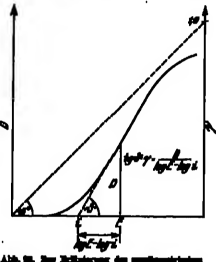


Abb. 90, Say Schulering der musikensielinien Systems von Hayers, 11, Denzems, (Millerin 6, Stack.)

Bei der Derstellung der Schwirzungskurve ist unter Umständen der Schleier der Emulsion, d. h. die Schwirzung, welche die Schlicht in unbelichtetem Zuskand bei der Entwicklung ergübt, zu berücksichtigen.

Der Schleiter wird vielfach durch gisichmäßiges Absiehen von allen Schwärsungen korrigiert. Dieses Verfahren ist jedoch, wursuf suerst Shurpand (14,66 und 67) und Muss hinwiesen, nicht exakt und verseert die eigentliche, durch die (primäre) Lichtwirkung verunschte Schwärsungskurve.

Für jede Belichtung kommen für den Schleierslang nur die nicht durch Lichts entwickelber gemechten Bromeilberkiener in Bekracht (s. Manneum [1, 95]).

He set S die Amsehl der Schleierkörner bei der Belichtung 0, z die Amsehl aller entwickelten Körner bei der Belichtung z und N die Zahl der verhandenem Bromeilberkörner. Dann soll die wahre, konzigierte Schwärzung (z) definiert sein durch:

$$s = s - \dot{s}_{lext}. \tag{1}$$

Der korrigierte, abstraiehende Schleder soll definiert sein durch:

$$S_{\text{lead}} = \frac{N - \sigma}{N} \cdot S, \tag{2}$$

enterrechend der obigen Erkenminis, daß bei einer bestimmten Belichtung nicht mehr alle Schleierkürner (S) als Schleier ansusprechen sind, sondern nur noch die, welche nicht auch durch die Lichtwirkung entwickelber gemacht worden sind  $\left(\frac{N-s}{N}\right)$ .

Gleichungen (1) und (2) susammengefaßt ergeben

$$u = N \frac{n - B}{B - B}^{1}, \tag{3}$$

worin sämiliche Größen N. z. S meßbar sind. Man kann des gewomene Resultat in center Annäherung auch auf Dichteumessungen übertragen. Man erhält dann:

$$D_{\text{loss}} = \frac{D - S}{D_{\text{max}} - S} D_{\text{max}}, \tag{4}$$

worth also

 $D_{\text{herr}}$  die korrigierte Dichte, D die gemeenene Dichte,

B die gemessene Schleierdichte an unbelichteter Stelle,

Danz die maximale Dichts der Platte

bedoutet.

Bei der Einführung der Dichten an Stelle der Kornschlen ist allerdings mit Vorsicht zu verfahren, da die Deckkraft des Schleierslibers sehr verschieden

Tabelle 103. Schleierfaktor  $\frac{N-u}{N}$  in Abhängigkeit von der optischen Dichte. (Agfa-"Tiefdruck".)

 Didds
 Schleinfalter
 Didds
 Satisfaction

 0,00
 1,00
 2,00
 0,05

 0,50
 1,00
 3,00
 0,45

 0,75
 0,90
 4,00
 0,25

 1,00
 0,85
 0,00
 0,25

von der des normalen entwickeltun Silbers sein kann (vgl. Tabells 61, S. 83).

Als "Schleierfaktoren" (N-s), (H. 2) in Ahhängigkeit von der optischen Dichte ergaben sich für eine mittelempfindliche Schicht (Agia-"Tiefdruck") die Zahlen der Tabelle 108.

In einer neueren Arbeit beschäftigt sich weiterhin Prurchann (1) mit der

Schleierkerrektion. Er findet, daß die Formel (4) bei sehr großen Schleierdichten, d. h. bei sehr langen Entwicklungszeiten im unteren Teil der Schwierungskurve zu Überkerrektionen führt, so daß negative Dichten resultieren.

De indeasen, wie offenbar ist, nie z., die Anzahl entwickelter Körner in irgendeinem beliehteten Gebiet, kleiner zein kann als die Zahl der Schleierkörner,

$$S_{\text{later}} = \frac{N - n}{N} \cdot S$$
 which  $S_{\text{later}} = \frac{N - n}{n} S$ .

Gleichung (8) geht samt über in:

$$a=n-\frac{N-n}{N}B$$

Daß in diesem Ansatz ein prinzipieller Fahler strokt, neigt sich am klansten, wenn man die Grunsworte von a einzetzt. Während Gleichung (4) die sinngsmäßen Werte für se Helert:

ergibs die obige Gielehung von Witanz

für 
$$n=8$$
 den Wert  $n=\frac{S^4}{N}$ ,

der affenber keinen physikalischen film het.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hine Modifikation der Gleichung (3) sehlog Witany (3) vor, indem er den korrigierten, abszeichenden Schleier folgendermaßen anestat:

im unbelichteten Gebiot, somit nie negative Schwärzungen resultieren können, muß eine fehlerhafte Anwendungsweise der Beziehung (3) vorliegen.

Wieweit die Unstimmigkeiten vielleicht auf die abnorme Deckkraft des Schleienilbers (auf die auch Partonaup hinweist) baw. auf die Anwendung von (4) statt (3) surfickgeführt werden kann, ist nicht untersucht worden.

Eine Anwendung der Schleierkorrektionsformel (4), S. 168, ist zugleich mit einem Beispiel für die Wirkung der Entwicklungsdauer auf die Schwärzungskurve in Tabelle 104 haw. Abb. 97 (s. W. Manuscaus [1, 98]) wiedergegeben.

Tubelle 104. Hinfluß der Hntwicklungsdauer auf die Schwärzungskurve, Anwehdung der Schleierkorrektionsformel (Agfa-"Tiefdruck").

		Logartiluum der Zelichtungssch									
			0,4	0,4		0,0			1,4		
denne Minnten				Distanta lectric	District		Dishta laser	District	Seldeler bor.	District.	
1 2 4 8 16 22 64	0,05 0,08 0,13 0,81 0,81 0,48 0,68	0,075 0,125 0,20 0,80 0,425 0,575 0,675	0,05 0,08 0,18 0,91 0,91 0,43 0,63	0,09 0,045 0,070 0,090 0,115 0,145	0,15 0,895 0,885 0,595 0,795 0,875 0,875	0,00 0,08 0,13 0,91 0,75 0,26 0,48	0,10 0,18 0,28 0,22 0,48 0,50 0,50	0,30 0,48 0,70 1,03 1,82 1,87	0,08 0,08 0,18 0,18 0,25 0,28 0,28	0,55 0,40 0,58 0,94 1,07 1,25 1,27	
		1,0		2,6			3,4				
1 9 4 8 16 83 64	0,06 0,08 0,18 0,81 0,81 0,48 0,68	0,45 0,70 1,05 1,50 1,95 9,95 9,95	0,05 0,07 0,11 0,16 0,90 0,80 0,81	0,40 0,63 0,94 1,84 1,75 1,99 1,94	0,60 1,00 1,58 2,12 2,75 3,13 3,90	0,05 0,07 0,09 0,18 0,16 0,19	0,55 0,93 1,45 2,00 2,59 2,98 2,98	0,80 1,30 1,98 9,75 3,55 4,0 4,1	0,04 0,084 0,09 0,11 0,11 0,10 0,13	0,76 1,84 1,89 8,64 8,44 8,90 8,97	

Die Schwitzungskurve wird also mit sunahmender Entwicklungsseit steller und die maximale Schwitzung wird größer. Im allgemeinen ist nach 10 Minuten der Grenswert praktisch gruicht.

Schließlich ist bei der Feststellung der Schwärsungskurve außer der Hatwicklersussammensetung und Temperatur, deren Besprechung in das folgende Kapitel "Hatwicklung" (II. C. b) gehört, noch die Durchmischung der Entwicklerflüssigkeit während des Hatwicknas su beschien.

Zahlenmäßige Beobachtungen über dieses Problem sind in Arbeiten von Suserano (9 und 10) und Errater enthalten.

Bereits Simprano (14, 28) und Muss hatten für ihre Uniersnehungen einen Entwicklungsapparat konsteuert, um die Verschiedenheit der Hntwicklung, wie zie beim mannellen Bewegen der Britwicklerfüssigkeit leicht eintritt, auszuschalten. Im Prinzip verwandten zie einen Thermostaten, in den Bechanglauer zu 100 com baw, zu 200 com Inhalt eingestick waren. In

Alth. 80. Abblingighnis den Verlends der fickeritzungsbereve von der Mehrindinspekeum, --- Anmandeng aber festingingsberich.

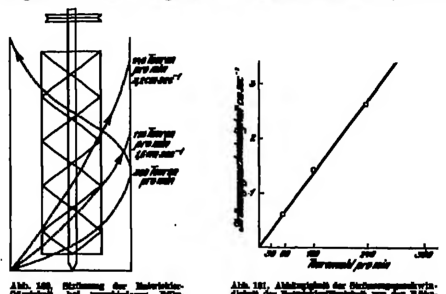
jedem Bechergias wurde ein Plattenstreifen  $2.6\,\mathrm{cm} \times 10.8\,\mathrm{cm}$  haw.  $3.8\,\mathrm{cm} \times 10.8\,\mathrm{cm}$  entwickelt. Dahet wurden die Plattenstreifen, die mittele eines Halters an einer rotterenden Welle sentisch befestigt waren, in Drehung versetet. Um Unregehnstligkeiten het der Entwicklung, die durch verschiedensptign Quellung

der Schicht bzw. Eindringen des Eintwicklers hervurgerufen werden, zu umgehen, wurden die Plattenstreifen erst 2 Minuten in destilliertem Wasser, dann im Entwickler und schließlich noch 1 Minute in destilliertem Wasser auf die be-

schriebene Welse bewegt,

Singerand und Etanorr verinhren bei ihren Arbeiten in umgekehrter Weise, indem sie den Eilmskreifen (es wurden nur Porträtfilme zu den Versuchen verwandt) ruhen Heßen und die Entwicklerfünsigkeit bewegten. Die Eilmstreifen wurden auf einer runden Trommel zu befestigt, daß die Schichtseite dem Innern des sylindrischen Entwicklungsgefäßes sugewandt war. Die Durchmischung der Entwicklerfünsigkeit wurde von einem schraubenfürmigen Eilmer bewirkt.

Die Strömung in dem durchgerührten Entwickler wurde festgestellt, indem kleine Stöckahen Stoff und Tropien einer Ferbstofflösung in die Filtenigkeit hineingebracht wurden. Es ergab sich, daß die Strömungsgeschwindigkeit pro-



portional der Rührgeschwindigkeit, d. h. der Tourensahl pro Sekunde des Rührers, assetzt werden kann.

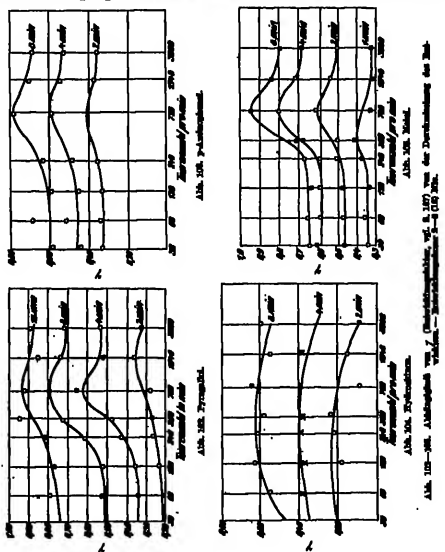
In Abb. 100 sind die verschiedenertigen Strömungsrichtungen bei verschiedenen Rührgeschwindigkeiten dargestallt. In Abb. 101 ist die Abhängigkeit der Strömungsgeschwindigkeit der Entwicklerffünigkeit von der Rührgeschwindigkeit wiedergegeben.

In der Praxis kommen gewöhnlich höchstens Strömungsgeschwindigkeiten bis 3,5 cm · sak.<sup>-1</sup> vor, während bei der kontinnierlichen Entwicklung von Kinsfilms der Film mit einer Geschwindigkeit von os. 15 cm · sak.<sup>-1</sup> bowegt wird. Untersucht wurde bis zu einer Geschwindigkeit von 40 cm · sak.<sup>-1</sup>.

Die Zusammenseisung der Entwickler entsprach folgender Vorschrift:

Als wichtigstes Begehals funden SHUFFARD und RELIDER, daß die Steilheit der Schwärzungskurve, der p-Wert, von der Bewegung der Hatwicklerfiftenigkeit

abhängig ist, und awar bei verschiedenen Entwicklern verschiedenartig. In den folgenden Abb. 109—106 ist der p-Wert der Schwärzungskurven (sämtlich von Easteraan-Porträtellm) als Funktion der Eührintensität aufgetragen. Wie ersichtlich ist, hat der p-Wert ein Maximum bei Bührgeschwindigkeiten von on. 700 Umdrehungen pro Schunde des Rührers. Hydrochinen (Abb. 106) verhält

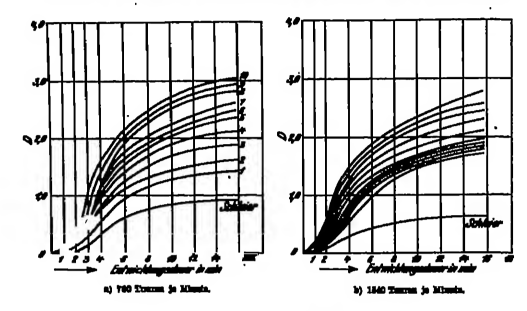


sich otwes anders als die anderen Entwicklersubstansen, indem das Maximum

waniger shall ist.

Trägt man die entwicklien Schwärzungen bei einer bestimmten Belichtung in Ahhängigkeit von der Entwicklungsseit auf, so erhält man die Abh. 106—109. Für Hydrochinon sind auch verschiedens Bührgeschwindigkeiten angegeben (106,s—c). Bei den anderen Entwicklessubstanzen ergeben sich für die verschiedenen Bührgeschwindigkeiten ähnliche Kurven.

Vergleicht men untereinander die Kurven der Abb. 106b, 107, 108 und 109, so ergibt sich bezüglich der Induktionsperiode, d. h. der Durchbiegung der Kurven im unteren Tell folgende Reihenfolge für die Entwicklersubstamen:



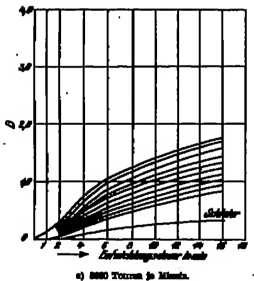


Abb. 1986—6. Sanakan der Seireitzung mit der Seireitzundung bei versitietener Dunkmischeine (Ellerung) des Seireitzischen, — Seis Murye für eins Seileitung, (1—19) vermindene Packonstantinken.) Hydronistene

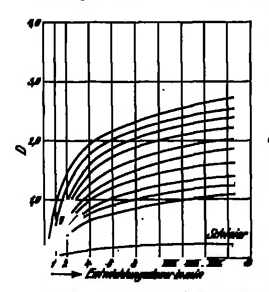
Hydrochinan — p-Aminophenol

Pyrogallol — Metol. Während bei
Hydrochinan die Induktionsperiode
sehr ausgesprochen ist, teits sie beim
Aminophenol nur noch worde hervor
und verschwindet beim Metol (Monomethylparaminophenoleulist gänzlich.
In dieser Induktionsperiode, die unabhängig van der Bührung ist, kommt
die Rigenert der einselnen Entwickler,
nech der sie in der Praxis in Rapidentwickler und langama Entwickler
(s. A. Warrans [I]) eingeteilt werden,
som Ausdruck.

Eine Erklärung für die oben gefundene Art der Abhängigkeit des y-Wertes

von der Rührgeschwindigkeit ist bisher nicht gegeben worden. Daß andererseite rein qualitativ der p-Wert von der Rührgeschwindigkeit abhängig ist, itt einleuchtend, sofern man bedeukt, daß bei der Butwicklung, d. h. bei der Reduktion des AgBr zu Ag, den Entwicklungsvorgang hemmendes Bromkaltum entsteht und daß dessen Komzentration bei starker Bewegung der Butwicklungsflüssigkeit

schneller in der Oberfläche der Schicht durch Eindiffundieren von friechem Entwickler verringert wird, als bei geringerer Bewegung oder gar bei Stagnieren der Filmsigkeit.



Abb, 107. p-Assisophenel.—1946 Towns jo Mineta.

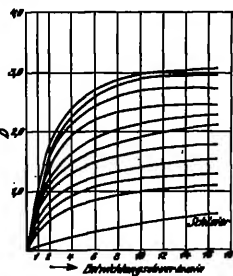


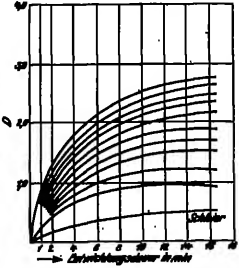
Abb. 100. Metal. -- 1849 Transa je Mineta.

Alds. 107—100. Sprackets der Sebrétzung mit der Beispieligsgedeiner und bei versebielenen Redwick lett. bei Intensiver Dumbesbetzung (Billerung) der Beispieligkefilmäglich, Jiele Kurve für eine Reliebtens,

# β) Die Gestalt der Schwärzungskurve.

55. Die Schwärsungskurve der Liehtstrahlen. Die Schwärsungskurve, welche bei Bestrahlung der Bromeilbergelatineschichten mit Lichtstrahlen schalten wird, hat die Form eines lateinischen "S", und swar zowohl bei Auftrag der logarithmischen als auch der numerischen Belichtung. In Abb. 110 und 111 sind Beispiele solcher Kurven dargestellt.

Ans der Form der Schwitzungskurve ergibt sich, wie in den Abb. 110 und 111 eingessichnet ist, die Binitällung in folgende Kurvenabschülte:



Alda, 100. Pyropalist, — 1940 Tenore, je Miraite,

 Gebiet der Umterexposition. — Die S-Kurve int gegen die s-Aches komvex durchischen; dieser Teil wird auch "Durchhang" der S-Kurve genannt.

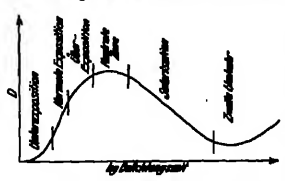
Gehiet der nermalen Exposition. — Gerader Tuli der S-Kurve (Inertia-Linie).
 Gehiet der Übererpusition. — Die Schwärzungskurve biegt um, d. h. die entwickelten Pichten steigen nicht mehr proportional mit dem Logarithmus.

des Belichtungswertes an. Das Belichtungsintervall, in dem die Hehrtung nicht mehr ansteigt, wird "neutrale Zene" genaunt (Umkehrpunkt der Kurve).

4. Gebiet der Schriestion. - Die Hehwitzungen sind kleiner als die maxi-

mal entwichelbaren.

5. Gehiet der sweiten Umkehr. — Int die Beliehtung der Heltlicht an sterk, deß bereits durch die primite Photolyse (also ohne Kutwicklung) ein größerer Bruchteil des AgBr in Ag und Br, zoriogt wird, an wird durch die direkte Schwigsung wieder eine größere Dichte als im Solarisationsgebiet erroicht.



Alde, 110. Types deer legacifications fictivities spiceres by Herricans von Liebt.

Diese Mintellung gilt sewohl für die legarithmische als auch für die numerische Kurve (Abb. 111). Herversuheben ist, daß auch die numerische Kurve das Gebiet der Unterexpection seigt (vgl. Tab. 102 und 103, Spalte I und 7, H. 203 und 204). Hierangeht herver, daß die Schwirzung im Gebiet der Unterexpection superproportional mit der Be-Hehtung austeigt, eder anders ausgedrückt: daß die Schwirsungekurve keine reine Expe-

neutialfunktion ist. Ans der logerithmischen Kurve ist dies nicht zu erschen, well hier der untere Toll der Kurve versert wird. — In logerithmischer Derstellung zeigt sowohl eine Reponentialkurve als auch eine Kapenentialkurve mit antänglichen Durchhang ein auserpropertionales Ansteigen

im uniteren Tull.

Abb. 111. Types other requestation (with logarity winners) but the computative but May release von Links.

Abb. 112 (and Hennier [30] and Rature) unigs eine Ansahl Schwärzungskurven von verschiedenen Henniskunen aus der Praxis. Wie man sicht, ist es heute möglich, die Gradation durch die Leitung des Einzulsienierungsprussess weitgebend zu variieren und den verschiedenen praktischen Bedürfnisses ausgemenn.

Die naturgetreue Wiedergabe von Tenalistufungen wird durch eine gendlinige legarithmische fichwirzungkerve, die gegen die s-Achte unter einem Whikel von 46° geneigt ist, er-

halten, werm im Massaph der Koordinaton dem Beliebjungswert 1,0 die

Salvarung 1 enisprichis,

Nähares über das Problem der naturgetreuen Helligkeitswiedergabe durch den photographischen Proses ist in Kapitel III, A, b, S. 378 ff. mitgetellt. De der photographische Proses über das Regativ geht, von dam erst das Positiv erhelten wird, spielen für die Wiedergabe sowohl die sanstiemetrischen Higgenschaften des Negativmaterials als auch die des Positivmaterials eine Rolle. Beide Materialies müssen sich offenber in ihren photographischen Rigenschaften einander annauen, um eine naturgstreue Abstütung im Positiv zu ergeben.

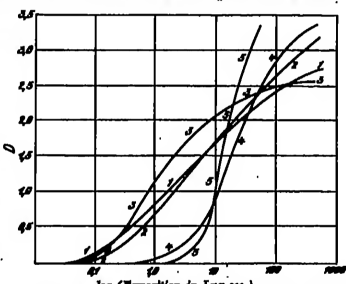
Umfangreiche Bestimmungen von Schwärzungskurven bei Messung der Belichtung im absoluten Energiemaß sind von Lauceacu (I) gemacht worden. Für die Schwellenwerte ergaben sich folgende (auffallende — nicht absorbiertei) Lichtmengen für verschiedene Platten ( $\lambda = 450~\mu\mu$ ):

Weiterhin ist von Lummacer der Binfinß der Wellenlänge (s. a. Jorne [19] und Sampun) des von der Schicht absorbierten Lichtes auf die Schwärzungskurve untersucht worden. Abb. 118 zeigt ein typisches Beispiel.

Ans den Kurven geht hervor, daß die Wellenlänge des Lichtes keinen Rinfinß auf die Gestalt der Schwärsungskurve hat. Im besonderen wird auch die Steilheit der Kurven, der Winkel 3 nicht verändert. Die parallele Verschiebung der einzelnen Kurven wird in erster Linie durch die verschiedene Absorption des verschieden-

farbigen Lichton bedingt. - Zu dem alaichan Regebnia gelengten SHIPPARD (14, 888) und Minus. (Abb. 114 und Tabelle 105). Hitulia wird jedoch eine Abhängigkeit der Stellhelt von 1 gefunden. Verhalteniese Dla aind von Emulatoretyp shhangig (vgl. Journs [116, 206]).

Messingen der Schwiczungskurve mit Besugnahme auf das absolute Energiemaß wurden in neuester Zeit von Schuirens, Minnungen und Touizuer susgeführt.



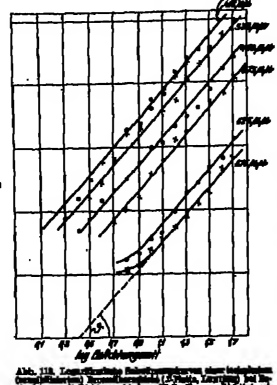
log (Mesposition in Lass asc.)

Aid. 118. Lourillesiste Schritzmankerven obiser teskrischer Enelsionen. — 1 = Porträgsiste, 8 = Kun-Rugstiville. 6 = Reier-Rephilette.

4 = Kin-Punitville. 8 = Photzmankerbeite Paite.

Tabelle 105. Schwärzungskurven in Abhängigkeit von der Wellenlänge des auffallenden Lichtes.

lg Reposition	Dialeto ret 10 Minutes anterioloxi	Dielete viciotà 10 Member molylatett	Diskto 204 90 Minutus enterledado	Diship visishi 60 Maytan entyishik
0,20 0,50 0,60 1,10 1,40 1,70 2,00 2,60 7	0,507 0,71 1,18 1,47 1,78 1,03 2,19 2,19 2,19 2,19	0,08 0,85 0,85 1,05 1,49 1,49 1,71 1,88 1,86	0,48 0,96 1,71 8,47 8,08 8,48 8,71 8,69 8,99	





ten Bilbermenge in Abblingigkeit von der absorbierten Strahlung.

Withroad die Versuche von MINISTRANCE UNIT TOLLING SUF Klarung speciallorer Probleme suggeführt wurden und dechelb an andorer Stelle boquechen worden, sind die Regolmisse von Botturrana gans allgemeln für die Behwärsungskurve von Intercurs.

Die Versuchusegehaltes von SCHOOLSTERN (1) certainen centron dio garaso Hohwitzangakurva von der Schwelle bis weit in das Gebiet der Solarization. Zweltons kann mit Hills der Absorptionsmosangen von Eu-GREET TINK! MODDLACK (s. Kapitel II, B, a, Mr. 54, B. 100), da idoh die Unterstehungen von Berrusrant auf die gleichen Emnisienen, an denon Roccorr und MODDACK thre Meaningen vornahmon, besieben, die tetafolilich von der Behicht absorbierto Energie (nicht nur die auffallendol) in Boirscht gosogon werden. Schlieflich wirdan von Barriarinas alle drei Mathoden angowands:

1. Messang der Dichte in Abhängigkeit von der absorbiorien Birehlung.

2. Messung der oniwickel-

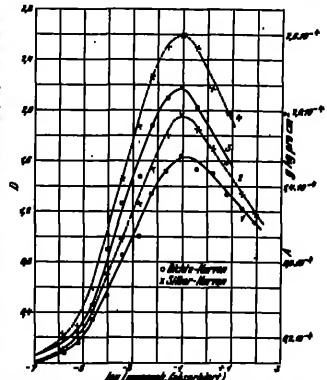
8. Eahlung der entwickelten Körner in Abhängigkeit von der absorbierten

Strahlung.

Als Lichtquelle diente eine Quenkallberlampe in einem Hohtdichten Kaston (mit Blande), ans deren Strahlung mittols Filter die blane Linde 488 jus ausgefilter war. Ilino Mattachelbe machte das Licht diffus. Die so erhaliene monochromatische Sirahlung wurde mit der Thermostule gomemon und durch Vergleich mit der Hof. northwas in absolutern MaB (Lumoneskninden baw. Quanton [Ar] je Quadratsentimeter) ausgedrückt. Denn wurden die Platten beliehtet, und swar wurde eine Zeitskala anigenommen, indem von Plable 🕮 Platte die Belichtungsselt um den Fakter 4 gesteigert wurde. Mach der Belichtung wurden die Plasten gielohmäßig wiswickelt, fixiert, gewässert und getrocknet und sur Bestimmung der optischen Dichte verwendet.

Nach Ausführung der Dichtenmessungen wurde das entwickelte Silber nach der Methode von Volkrand titelert. (Näheres über diese Methoden: Belichtung, Dichtemessung, Racytemessung, Tiration des Silbers, s. II, C, A, c, Nr. 40—58.

In Tabelle 106 und
Abb. 115 und 116 sind
die Ergebnisse für die
Piatienscrien Agfa"Spesial" und Agfa"Reproduktion" (einer
hochempfindlichen
Porträsplatte und einer
mittelempfindlichen



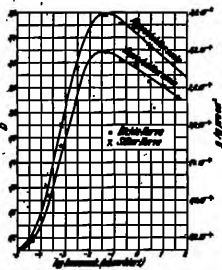
Alia 115. Legyrilandada Sakyrirangakurvan ainur kilalannaginalisidan Randalan (Agia., Special'). — Abandalaria Lindonangan (2 — 450 m) km abandada Malipunanan, apidada Malian und metriandin (Singmengan (Michaelejah) gananan. Kurvo 2 n, 8 Me (2 Michaele). Tarvo 8 n, 4 Me (2 Michaele).

photomechanischen Platte) enthalten. Nach den Messungen von Eugener und Normack betragen die Absorptionen dieser Schichten 20% bzw. 10% des auffallenden Lichtes.

Es ist hervorsuhehen, daß im Solarientionsgebiet mit der Dichte auch die
en twickelte Silbermenge abnimmt.
Im übrigen hat auch die Silbermengenkurve die gleiche charakteristische SForm der Dichtekurve. — Über die
Besiehung swischen Silbermenge und
Dichte (photometrische Konstante,
Deckkraft usw.) vgl. Kapitel II, A, I,
Nr. 29, S. 76.

Für die einselnen charakteristischen Punkte der Kurven, wie Schwellenwerte und Solarisationsbeginn, augeben sich Werte der Tabells 107, S. 179,

Zur Britisbung der Schwirzungskurve durch Zihlung der entwickelten



h 11A. I markette for the control of the control of

110		,,,,,,,		The Case Numbers Agreement and any	
auf die twickelte		S. Charles Barriston	1	11111111	Körner in Abhängig- keit von der Belich- tung können nicht die ühlichen in der Praxis vorwendeten dieken
die ent		-1	) James James		Bromallbergolatino- schichten untersucht
Beaugn is and	Ach. Described	- 15 X C	42		worden, sondern es müssen Einkornschich- ten horgestellt worden (vgl. S. 168). Bereits Symmuna
100 (J	4		4		(1, 38) hat für Ein- kornschichten nach- gewiesen, daß eben- falls eine Dichte-
mailbergeletinesehlebten auf die optische Dichte = 426 gg. (Vg. Abb. 105-1		-	Į.		Schwärzungskurve re- sultiors, die in ihrer Gostalt der Kurve der dinken Schichten ans-
Bromallbergelesin and and die optischen 2 = 456 pc. (Vgl.		-	71	444666466466464 515555555555555 51555555555555 5155555555	log ist. Abb. 117 und Tabello 108 geben die von Svanzung gehm- denen Daten wieder. Zur Zählung der
Bromund and and and and and and and and and a			1	10000000000000000000000000000000000000	entwickelten Rörner verdünnte Stammans
technischer Energiemaß u anderereite		S Marie Services	71		(1) die Agta-Sporial- Emulsion um das 20- fachs, DerAnschluß an die absoluten Energie- mossungen wurde fol-
-M3	1		1	2000001111111111	gendermaßen erhalten: Zumächtt wurden ner-
inryen sweier im absoluten Elibermenge	•	N A	3.5	1,19-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-	male Specialplatten im Röhrenphotometer Be- lichtungen ausgeseist, die so-bemessen waren, daß man die game
72.0		100		++++	Schwärsungskurve his weit in das Solarisa- tionsgebiet schielt. Dann wurden die vor-
Sobwkraunge 10 Lichtenargi		Absorber	1	4888888884448888 6668688888888888888888	dünnten Platton ehenso belishtet und entwik- kelt und min durch oku- lare mikroskophabile-
Tabelle 10f. absorbiarte	4			дан 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	obsohiung mit Hilfs eines Rasterokulars bei 1800 facher libearer Vergrößerung ausge- sählt. Da die Schwär-

Tabelle 107. Schwellenwerte (s. auch S. 175) und Selarisationsbeginn im absoluten Hnergiemaß von zwei technischen Hnulsionen.

Relations .	Advellery (Lateral	ert (Diebte) k (ser-*) Die p.p	Schrift-Honbeylen (Leonatesk etc. **) 2 = 486 pp		
	raffyllende Lichtmange	glandaris Listanap		aboutierte Linksmanne	
Hochempfindliche Schicht (Agfa-, Special") Unempfindliche Schicht (Agfa-, Reproduktion")	10-⁴ 10-4	A · 10-7	0,50	0,11	

sungskurve der normalen Emulsion für die gleichen Entwicklungsbedingungen schon bekannt war (Tabelle 106 und Abb. 115), und swar bezogen auf absolute Lichtwerte,

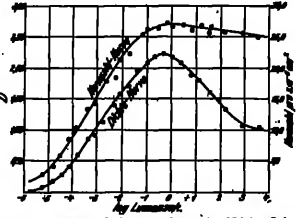
Tabelle 103. Schwärzungskurve einer Einkornschicht (Agfa-"Spesial").

Juliane.	DI	alah .	Religious.	D	واطعا
interior Libration	**********	Net Alex	miles Belgydda		mad Almag
0 0,03 0,08 0,2 1	0,105 0,109 0,109 0,119 0,134 0,138	0 0,004 0,004 0,007 0,019 0,033	16 64 258 1684 4006	0,165 0,958 0,988 0,980 0,999	0,060 0,159 0,178 0,145 0,184

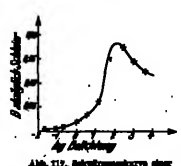
so koumien auch die jeist erhaltenen Kurven darauf umgerechnet werden. Die absorbierte Lichtmenge 1886 sich freilich auf diese Weise nicht in Rechnung

siehen, sondern nur die auffallende Lichtmenga. Es ergaben sich die Werte der Tabelle 109, S. 180).

Wie aus der Abb. 118 emiohilioh ist, stelgt die Kommahl mit wachender



Aldo, 116. Tagariffundado fisikultzantukurvan alaw historiangiladliston Bushisan (Agh.-"Bushis").— Bahriston Riyang gustinia apitania Distrina mususun, auftraligado fisikuga in alaminian Riya gustanun (1 — 416 pp.), 8 Minutes Rabristonianundunun. (Vpl. 721), 188.) Karamidiyarvo — 1<sub>10</sub> ngusula fisikuld. Distrin Kurva — ngusula



Medicamentalista (Vgl. Talesto 1881)

Belichtung Shulich wie die Dichte und Silbermenge an. Jedoch nimmt de im Solarientionsgebiet (welches auch bei diesen verdinnten Schichten noch mit dem unbewaffneten Auge erkenntlich ist) nicht in dem Maße wie die Dichte oder Silbermenge ab. — Über die Bedeutung dieser Tatsache für die Erklärung der Solarientien vgl. Kapital II, C, c, Nr. 85, S. 277.

Tabelle 100. Behwärsungskurve, dargestellt als Zahl der entwickelten Körner pro Flächeneinheit in Abhängigkeit von der auffallenden Lichtmonge. — 2 = 435 pp. -- Vgl. auch Tuxt.

F1911Am	OH BOI			
		Diship der	Y <sub>ss</sub> market	
Listences Language Language yet gan	(C)	To the same of the	Kermahi pro 8 · 10 · quan (Estatuaies)	Korambi pen apan
0	- 1,155 - 1,150 - 1,150 - 1,175 - 1,17	0,38 0,08 0,14 0,33 0,58 0,58 0,50 1,10 1,40 1,72 1,96 2,14 2,17 2,10 2,05 1,55 1,55 1,55 1,55 1,14 1,10	2,3 2,4 4,4 6,8 10,6 14,4 12,6 21,1 21,1 21,1 21,2 27,4 27,4 27,4 21,6 21,6 21,6 21,6 21,6 21,6 21,6 21,6	1,(H) · 10 <sup>4</sup> H, 6H · 10 <sup>4</sup> 1,46 · 10 <sup>4</sup> 1,98 · 10 <sup>4</sup> 2,30 · 10 <sup>5</sup> 4,76 · 10 <sup>5</sup> 4,76 · 10 <sup>5</sup> 4,76 · 10 <sup>5</sup> 6,13 · 10 <sup>5</sup> 6,13 · 10 <sup>5</sup> 8,10 · 10 <sup>5</sup> 8,48 · 10 <sup>5</sup> 8,08 · 10 <sup>5</sup> 8,08 · 10 <sup>5</sup> 8,08 · 10 <sup>5</sup> 8,08 · 10 <sup>5</sup> 8,84 · 10 <sup>5</sup> 8,84 · 10 <sup>5</sup> 8,84 · 10 <sup>5</sup> 8,81 · 10 <sup>6</sup>

Bilder words die Hohwitzungakurya botrachtet, die nich hol der oheminchen Butwicklung . pibt. Wird physi. kallach onivik. koli, no worden is much der answand. ton Art (for physika. lieuhen Kniviokham - physikalischen Butwloklung yor dom Fixioron oder physikalischen Kntwicklungsseh dom Pixieron viewohinklementies Hohwaraununkurya orhalton. You diese Kurven gleicht die bed der physikaliнohon Bntwick.

lung vor dem H.

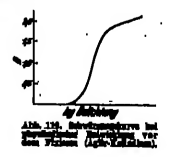
Kurvo im Primip der stawihnlichen Karv

zloron

crheliene

der chemischen Briwicklung. Beim Eintwickeln nach dem Fixieren jedoch wird eine im unteren Teil gemällinig verlaufende, logarithmische Sokwärzungskurve orbelien.

In Abb. 119 ist swar eine itehwärsungskurve, erhalten durch physikalisches Entwickeln vor dem Fizieren
auf Bromeilberkelledium (a.
Lürre-Chancis [17, 128]) dargestellis,
dech dürfte Bromeilbergelatine im
Prinsip die gielehe B-fürmige Kurve
ergeben.



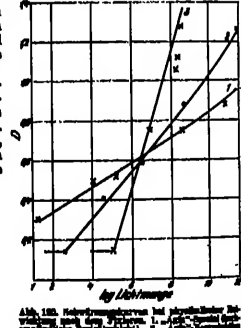


Abb. 120 (s. Mannaum [1, 102]) dagegen seigt Schwärsungskurven, durch Entwickeln nach dem Fixleren erhalten, die entgegen den chemisch entwickelten S-Kurven geradlinig ansteigen. Sie können also durch einfache Exponential-funktionen dargestellt wurden.

Anch für Bransilberkollodium wurden von Erms (s. Lürro-Chanen [17,147]) beim Entwickeln nach dem Finieren Kurven mit wesenblich geringeren Durch-

hang gefunden als bei chemischer Heiwicklung (Abb. 190).

We Die Schwitzungskurve der Räntgenstrahlen. Über die Besiehung zwischen entwickeiter Schwitzung und Röntgenstrahlenenergie liegen Untersuchungen von Grocken (3) und Thaub, Schwitzung (1; a. auch Grocken [1]), Jörtmow (1) nowie Burns (1) vor. — Die Arbeiten von Frankrum (1) und Kock nowie von Bouwans (1) behandeln in der Hauptenehe das J·1-Gesets (Burnstr und Roscom). Sie werden in dem Kapital II, O, d, Nr. 92,

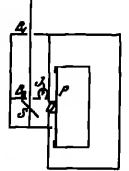
S. 305 besprochen. — Die Arbeiten von Hagner (16, 17 dund 18) und Monnack verfolgen spesielle Probleme und werden im Kapitel II, C, c, Nr. 86, S. 278, dieknidert.

He gentigt, allein die Resultate von Groosers und Traue zu erwähren. — Schrageren has den Einfinß der

Entwickingsweise auf die Gesisht der Röntgenkurve eingehend untersucht, ohne den Ericumtnissen der Arbeit von Grockens und Thaus wesenklich Neues hinsusufügen. Busse hat ebenfalls die Resultate von Grocken und Thaus gegen einen Befund von Jürsson, der bei Verwendung von atreng

monochromatischer Romanstrahlung eine abAy Addition

Aids, 161. Subvelturganistervan von Resemblesterlichtschaften. I = Vor dam Protessa. II = Rody dam Protessa.



Alb. 10. Verzieleng von Gegenn v. Trans per Anteilens der Beierkrpenpierre für Rönigengenliche

weichende (durchgebogene!) Sohwärzungskurve erhalten haben will, bestätigen können.

Monochromatische Rönigenstrahlung erhielten Groccum (8) und Thaus durch Strahlung, die primär mit einer Coolings-Röhre erweigt wurde, in Verbindung mit verschiedenen Sekundärstrahlum. Als solche wurden die in Tabelle 110 beseichneten obsmisch-reinen (Kahlaause) Stoffe verwandt.

Tabelle 110. Sekundärstrahler sur Erzeugung monochromatischer Röntgenstrahlen (Grocum und Traum).

Retandintripler	Western To	Halbert madded.	Belom Alleyley Labor	Websites Fa	Hallywindida He Ai
Selen	1,10	0,13	Alther	0,56	1,0
Strontlum	0,87	0,95	Antimon	0,47	9,1
Molybdån	0,71	0,55	Bartum	0,30	8,8

Die so erhaltene Strahlung zeist sich strammen aus den  $\alpha$ - und  $\beta$ -Linien der K-Strie der einzelnen Hiemente. De sich die Summe der Interstütten der  $\alpha$ -Linien zu der der  $\beta$ -Linien wie 10:1 verhält, kann die Strahlung als annähernd homogen angesehen werden.

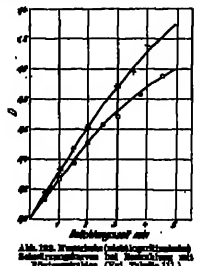
Die Härte der Primärstrahlung wurde dem Auregungsgebiet der Sekundär-

strahler entsprechend charactellis.

Alle Strahler wurden mit ungefüterter Primärstrahlung errogt. Um sieher zu gahen, daß die L-Serie, die beim Barium miterzegt wird, aber durch die Luftschicht awischen Strahler und photographischer Schicht sieher schon sum größten Teil absorbiert wird, gänzlich unwirkern wird, wurde auf den Strahler Al-Folie von 0,16 mm Dieke gelegt.

Die Belichtungsvorrichtung ist in Abb. 122 wiedergegeben.

Durch die drei Biefblenden  $A_1$ ,  $B_1$  und  $B_2$  wird das Primärstrahlenbündel ausgeblendet. Der Abstand der Antikathode von dem Sekundärstrahler  $S_1$ 



der 2,5 cm  $\times$  3,8 cm groß war, betrug 39 cm. Durch die Blende D wurde ein Sekundszeitzahlenkegel ausgahlendet, der auf der 9 cm  $\times$  12 cm großen photographischen

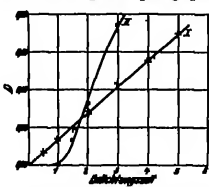
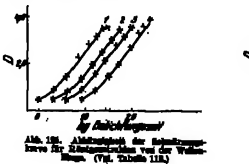


Abb. 184. Vergiebel der samerlinden Sichwär mittigkerven von Lieblanenblag (II) u. Edet

Platte Pein Schwirzungsfald von 2 am  $\times$  2 am erzeugte. Die Platte konnte durch verschiedens Triebe vor der Blande D bewegt werden, so daß auf einer  $9 \times 19$ -Platte awölf beliehtete Felder erzeugt werden konnten.



Alta 130. Abbarrately a

Alfo, 180. Abblingshoff der Bedreitzungsteiten für Köngeneitzigen von der Wellen-Kinge der Mitabilier.

Mit der Ionisationskammer J, deren sentrale Elektrode mit einem Wunzschen Elektrometer verbunden war, konnte die Strahlungskonstans der Rönigenrühre kontrolliert werden. Weiter konnten diese Messungen auch dass dienen, die relativen Intenstitten der Eigenstrahlung von S bei ein und demelbes Strahler S und getinderter Betriebsweise der Rönigenrühre zu ermitteln. Bei einer Berie von 6 Lopisationsmessungen mit einer Beobschtungsdauer von je 5 Minuten beieng der Unterschied swischen dem größten und kleinsten Wert

des Ionisationsstromes nur 0,8%, so daß Strahlungsschwankungen als Fahlerquolle nicht in Beiracht kamen.

Der Entwickler hatte folgende Zusammensthung:

Wanter .	_	_	_		_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	100.00
NT-1-11			_i.	٠.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	100,0
Natriunsul			7	Ε,		- i	•				•							. 40,0 g
Adurol (H.	M	77	) (	$\mathbf{R}$		nl	Ŧ	h	ьb	ф	•	ı)						LO g
Potternho	•		•				_					•	•	-	•	٠	-	90.0
LONGRAM	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٠	•	•	•	•	4010 8
Bromkell															٠			0.1 m

Zum Gehrauch wurde mit 500 com Wasser verdünnt. Entwicklungsdauer: 5 Minuten bei 18°C.

Die Photometrierung der Platten geschah zum Teil mit dem Polariestionsphotometer nach Köum-Manners, zum Teil durch energetische Messungen mit Hilfe von Thermoskule und Galvanometer.

In Tabelle 111 und Abb. 133 sind die Daten der gefundenen Schwitzstingskurven enthalten.

Tabelle 111. Schwärzungskurven mit Böntgenstrahlen.

7-E-H	Die	utina ·	7.114	D₩			
) in the last	Come 61/, Min.	Bairrish and Color	Maria	Pl. Ma.	Selections of the last		
0,5 1,0 1,5 2,0 2,5 3,0	0,17 0,39 0,47 0,61 0,78 0,88	0,18 0,87 0,88 0,51 0,69	8,5 8,75 4,0 4,5 0 (Sahleier)	0,98 1,15 1,29 0,29	0,84 0,95 0,95		

Den Lichtkurven gegenüber fallen swei Bigenschaften der Rünigenkurven auf:

1. Die Kurven verlaufen geradlinig im unteren Teil. Es fehlt der superproportionale Anstieg der Lichtkurven.

2. Die Kurven laufen (extrapoliert) durch den Nullpunkt des Koordinatenkrauses.

Um besonders den sweiten Sets deutlich erscheinen zu lassen, haben Grocken und Taaun mit ein und derselben Schichtert die Licht- und die Röntgenetrahlenkurve aufgenommen. Es ergaben sich die Kurven der Abb. 194.

Den Verlauf der Schwärzungskurve für Rönigenstrahlen bei größeren Dichten seigt die Abb. 126 bzw. Tabelle 112. Zugleich ist der Rinfinß der Wellenlänge der Rönigenstrahlung durch Variation der Schundärstrahler untersucht worden. Wie man sicht, ist die Wellenlänge ohne Rinfinß. — Während in

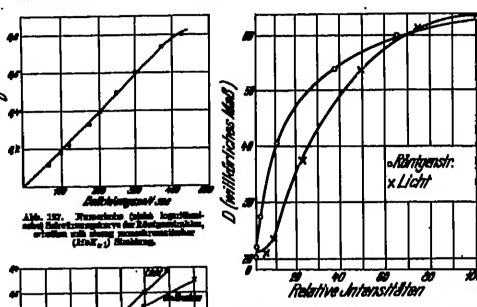
Tabelle 112. Schwärzungskurven mit Böntgenstrahlen verschiedener Weilenlängen.

Deliah-				
jengmili jilinjen	2 == 0,87	1 - 0,50	2 - 0,47	2 - 0.5
1 2 4 7 12 18 24 20 Schleter	0,45 0,63 1,40 9,53 2,53 3,14 3,03 3,97 0,23	0,44 0,79 1,87 1,98 2,50 2,50 8,07 8,47 0,21	0,45 0,69 1,55 2,09 2,63 3,11 8,63 8,65 0,23	0,47 0,68 1,48 1,95 2,70 8,81 2,54 2,60 0,21

्रास्ट्री जोकी करि den Abb. 123—124 die Schwärzungskurven mit den numerischen Belichtungswerten dergestellt sind, ist hier der Bequemlichkeit halber die logarithmische

Decatelling angewandt.

Um die Unahlängigkeit der Schwärsungskurve der Rönigenstrahlen von der Wellenlänge des Lichtes besonders deutlich zu seigen, wurde durch entsprechende Belastung der Rönigeuröhre eine Silber- und Selenstrahlung erzeugt, die gleiche Schwärsungen bei einer bestimmten Expositionsmit orgaben. Die Schwärsungskurven mit diesen Strahlungen decken sich dann, wie aus Abb. 126-zu erzehen ist.



Alst, 198, Injunitificatestrangetures for Riefgenicolites, and Liebs.

Abb. 120. Vergleich menschafte Adjusteumpharven für Liddelruthen und

Fürstreng monochromatische Strahlung erhielt Busse (I) den gleichen Kurvencharkter wie Grocken und Thaus. Abb. 127 saigt eine Kurve, die mit Molybdänstrahlung Mo $K_{s1}$  aufgenommen wurde. Die  $\beta$ -Strahlung wurde hier durch eine Schicht von 0,5 om

cher ZrOCk-Löung (0,8 g ZrOCk, 8 H<sub>2</sub>O je com Löung) susgeffiert.

Die Intensitätischwärzungskurven, wie sie von Franzundr (1) und Kodu sum Zweck der Untersuchung des J. t.-Gesetzes bei Böntgenstrahlen aufgenommen wurden, seigen die gleichen Markmale wie die oben augegebenen Zeitschwärzungskurven; 1. keinen Durchhang im unteren Teil; 2. Einmündung in dem Kullpunkt des Koordinatensystems (Abb. 128).

Die Bruchelung der Solerischen tritt auch bei Böntgenstrahlen in jedem

Fall bei gentigend stacker Bestrahlung ein (s. z. B. SCHAUR [3]).

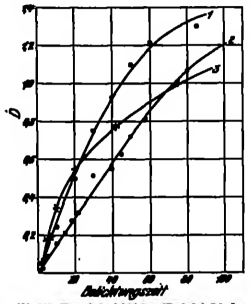
67. Die Schwärzungskurve der  $\alpha$ -Strahlen. Die Schwärzungskurve, welche  $\alpha$ -Strahlen, also Lisch pusitiv geladene Heliumkerne, auf Brumellbergelatine-schichten erweigen, ist suerst von Kurosunza (1), in neuerer Zeit von H. Salmaum (1) bei einer Unterschung über die Gültigkeit des Bursaus-Rossonschen  $J \cdot t$ -Gesetzes für  $\alpha$ -Strahlen experimentell ermittelt worden.

Als  $\alpha$ -Strahler diente bei den Versuchen von Sarmacz ein Poloniumpriparat, sho ein reiner  $\alpha$ -Strahler. Das Polonium wurde auf swei kleinen Kupferhlechem elektrolytisch medergeschlagen. Diese Kupferhleche wurden mittels eines Messinghlockes von 24  $\times$  19 mm<sup>3</sup> Grundfische fest an eine gleich große Messingplatte, die in der Mitte mit einer kreisrunden Öffnung (Q = 5,5 mm) versehen war, befreitigt. Die Messingschafte wirkt so als Blende. Die Präparate wurden direkt auf die Schicht gestellt.

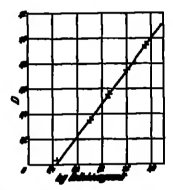
Abb. 120 enthält die von Sazaaczi gefundene (numerischei) Kurve. Zum Vorgleich ist eine Schwärzungskurve der gleichen Schicht, die mit

Lichtstrahlen erhalten wurde, eingeseichnet.

Die Kurven geben nur ein kleinas Intervall im unteren Tell der Schwärzungskurve wieder. Wie schon bei den Räutgenstrahlen gefunden wurde, seigt sich auch hier



All 10. Propints (whit instruction) levels of the control of the c



Alb. 181. Logarithm into Salvets accounting the a-Strakes (P.). (Age.\_Logarithms\*)

bei den «Strahlen im Gegensatz zu den Lichtstrahlen keine Durchbiegung im unteren Teil der Schwitzungskurve.

Bis su höheren Schwärsungen ist die a-Strahlenkurve von Manuscau (1, 107) aufgenommen. Auch hier wurde ein Poloniumpräparat als Strahler verwandt. Das Polonium war auf den Spitzen sweier 1 om langer Richaldrähte niedergeschlagen, die in 0,5 om Höhe mitten über einer Metallblende mit einer Lochgröße von 1 gem angebracht waren.

He ergaben sich für verschiedens Emulsionen die (numerischen!) Kurven

der Abb. 180.

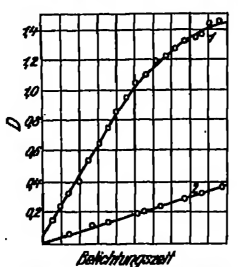
Wird z. B. die Kurve für die photomechanische (Agfa-"Reproduktion")

Emulaten logarithmisch dargestellt, so erglet sich eine Gerade, wie sie

Abb. 131 seigt.

Der geradlinige Anstieg der logarithmischen Kurye deutet darauf hin, daß die Kurye den Charakter einer einfachen Emperantialtunktion hat.

Bei genügend einehur Bestrahlung telit Sölarisation ein (vgl. s. B. Passmaas [I]). 58. Die Schwärzungskurve der  $\beta$ -Strahlen (Elektronen), Kanalstrahlen. Die Schwärzungskurve der  $\beta$ -Strahlen, also schneller Elektronen, die beim Zerfall radio-



Alds, 188, Munuschale (riebt, legeritherinde) Behreitungskur en mit g-Steplan (Harl), (Die Rahlen der Aburkus eine im Cristian (Munus (1)

aktiver Priparate entetehen, ist von Bozza (I) untersucht worden. Als  $\beta$ -Strahler diente ein Radium-E-Priparat.

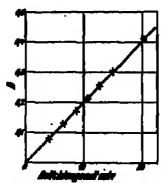
Abb. 130 seigt swei Kurven, eus denen hervergeht, daß die Kurven im Gebiet kleiner Expositionen geradlinig ansteigen, ähnlich den Schwärsungskurven der Bönigunstrahlen und abweichend von denen der Lichtstrahlen. — Daß die Kurve 1 nicht durch den Nullpunkt des Koordinatensystems läuft, dürfte auf Unsicherheit in der Meßmethode surücksuführen sein (s. Borns [1, 347]).

Die Ergelmisse von Bornes wurden bestätigt von H. SALBAGH (I). Diese verwandte als Sixuhler ein Priparat von Uran K. Die gefundene Kurve ist in

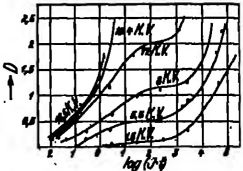
Abb, 183 wiedergegeben.

Die von Bornen und Samace verwandten Sirahler (Ra H und UX) senden außer den β-Strahlen auch γ-Strahlen aus. Die Wirkung der γ-Strahlen kann jedoch infolge ihrer außerordentlich

kleinen Absorption in der Schicht emisprechend sehr harter Bönigenstrahlung gegenüber der Wirkung der  $\beta$ -Strahlen vernachläusigt worden.



Alda 188. Propostudos Cristão logex (Deplembro) Industriam policier y des al-Orgánico (USA).



Alda 18th Subjections against von Habiterson von

Mahr oder weniger schnell fliegende Elektronen sind auch die Kathodonatrahlen. Sie schwärzen die photographische Platte ebenfalls. Bul starken Bestrahlungen wird flolariettien beobschiet (s. Jaconson [7]).

Für Kathodenstrahlen von Geschwindigkeiten entsprechend 700-18000 Volt erheiten Sures (I) und Hause sowie Nauen (I) Kurven.

wie sie Abb. 184 wiedergibt,

Die eigenstimliche Form dieser Kurven kann folgendermaßen erklärt werden: Elektronen von den genannten, relativ s. B. zu  $\beta$ -Strahlen niedrigen Geschwindigkeiten dringen nur einige (cs. 10) Konsechichten tief in die photographische Brumsilbergelatineschicht ein. Saues und Hanns konnten dies an sahlreichen Mikrophotogrammen von Filmdinnschliffen nachweisen. Wenn alle für die direkte Einwirkung der Elektronen erreichberen Körner entwickelber gemacht worden sind, kann die entwickelte Schwitzung, welche durch die Elektronen selbst hervorgerufen wird, nicht mehr sunehmen. Mun werden aber durch die Elektronen sekundår Rönigenstruhlen in der Schicht ersougt, und diese durchdringen die genee Schicht und können also den für die Elektronen direkt unscreichberen Teil der Schicht für die entwickelbere Schwitzung nutsbar machen. Sobald also die Intendict der evengien Böutgenstrahlen so groß geworden ist, daß sie einen merkbaren Beitrag zur Sohwärzung Heften (d. h. bei genügend großem J.: der Elektroneostrahlen), wird die Sohwärsung weiter analolom.

Bei Ellekteronen geringer Geschwindigkeit (his 12000 Volt) machen sich die sekundär erzeugten Röntgenstrahlen photographisch erst wesentlich apitter bemerkhar, nachdem die maximale, der direkten Elektronenwirkung enterprechende Schwitzung erreicht ist; d. h. erst bei hohen Belichtungsenergien spielen die sekundiken Rönigenstrahlen photographisch eine Rolle. Die Schwärzungskurven dieser Blaktronenstrahlen seigen daher den in Abb. 184 erkenntlichen Abesta bei der maximalen Blekkennenschwätzung und den Beginn der Rönigsnetzahlen-

schwärzung.

Bel Elektronen hüherer Geschwindigkeiten (> 15000 Volt) greifen Elektronenwirkung und sekundere Bönigenstrahlenwirkung so ineinander, daß der Abusta verschwindet und ein kontinularlicher Übergung stattfindet.

Kanalatrahlen. Über Kanaletrahlen, welche ebenfalls die photographischen Schichten schwärzen, liegen bieher nur qualitative Beobachtungen vor (vgl. s. B. Winn-Hanns [1,468]).

# b) Der Entwicklungsprozeß.

# a) Die Kigenschaften und die Chemie der Entwickler.

# Chemische Entwicklung.

59. Allgumeines. — Eusemmensetzung der Entwickler, Redniktionspotential. Die Hervoerufung des Bildes auf der beliehteten Bromafibergeleitmeschicht erfolgt durch redusierende Substansen, die das Halogeneilber an den belichtoten Stellen schneller in metallisches Silber überführt als an den unbelichteten. Bei der chemischen Entwicklung wird im Gegenseis zur physikalischen des reduzierte schwarze fillber von dem Bromailber der Schicht geliefert. Etr die photographische Praxis hat überwiegend die ohemische Hutwicklung Bedeutung.

Anger dem mm noch in besonderen Fallen angewandten Elecnovalst (Resept s. S. 163) bedient sich die photographische Praxis fist ausehlieflich organischer Entwickleraubstanzen. Diese sind vorwiegend Derivate des Bennels; und

swar p-Aminophenole und Polyoxybensole (s. unien).

Eine fartige Hetwickleriösung besteht im Prinsip aus folgenden Substanson:

Hotwicklessubstans,

Natriumculfit (Na SO<sub>2</sub>),
 Alkali (Na OO<sub>2</sub> oder K<sub>2</sub>OO<sub>2</sub>; NaOH; KOH; NH<sub>4</sub>OH),

4. KBr.

Als Entwicklerschetens pflegt man das redusierende Agens, also z. B. p-Aminophenol, Eisenomalas usw. zu bezeichnen. Die Entwicklersubstans ver-.

leiht dem Entwickler seine charakteristische Wirkungsweise.

Durch den Zusste des Alkali wird erst die reduzierende Kraft der Entwicklersubstans völlig ausgelüst: Das Reduktionspotential ist stack von der Konsaniestion der OH-Ionen abhängig. Daher können durch Ansetzen einer Entwicklersubstans mit verschieden stacken Alkalien — otwa Na<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> und KOH — Entwickler mit sehr verschiedener Butwicklungsgeschwindigkeit und -intensität erhalten werden.

Die folgende Tabelle 118 (a. Beanne [I]) gibt die Reduktionspotentiale verschiedener redusierunder Lösungen haw, die Potentiale verschiedener photographiach wichtiger Ketten:

Tabelle 113. Beduktionspotentiale baw. Spannungen verschiedener Lösungen und Ketten bezogen auf die Wasserstoffelektrode.

Linnig luve, Kalja	Entertainmenterial her. Spenting Yell	Linus ber, Kelin	Refinitionsystemial law, Spanning Volt
NH <sub>4</sub> OH in KOH  Pyrogaliol in KOH  Hydroshman in KOH  Kaltumferromalat  Ag   AgBr n/10 KBr  Ag   AgCl n/10 KOI  Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	- 0,35 - 0,81 - 0,06 ± 0 + 0,13 + 0,29	Ag AgJ MH,OH, sauer Ag AgHr FeSO <sub>4</sub> , sauer Ag AgCl Kallumferrioxalas Ag 1 nAgNO <sub>2</sub>	+ 0,90 0,85 0,44 0,50 0,51 0,58 0,77

60. Die Relle der Alkalien. Um mit den einzelnen Hntwicklersubstamen intensiv wirkende Hntwickler — augenannie Bapi den twickler — oder langsam wirkende Entwickler — Zeiten twickler — zu erhalten, sind der Hntwicklersubstam entsprechend verschiedene Alkalitäten notwendig. In Tabelle 114 sind die Entwicklersubstammen mit dem jewells erforderlichen Alkali ansammengestellt.

Tabelle 114. Wirkungsweise verschiedener Entwicklorsubstanzen — als Rapidentwickler baw. Zeitentwickler — entsprechend dem in der Lösung enthaltenen Alkall.

Regide	piololica	Retirent	white
Marie Salaman	Aloli	Indeptablementations	Allell
Amidol Diamidoracorale Trismidophanol Metol Edumogen Adurol Hydrochinon Paremidophanol Glyain Metol Adurol Brenskatachin	Mag80g + Mag00g  Mag80g + Mg00g  Mag80g + Mg00g  Mag80g + Hydroxyde	Paramidophenol Metol Milwagen Adurol Pyrogallol Hydrochinon Paramidophenol Glydn Hemakatechin	Na <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> + Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> oder  Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> + K <sub>2</sub> CO <sub>5</sub>

Nur der Riemondist- und der Amidoleutwickler besitzen bereits in sauter "Lösung ein praktisch bezochberes Heiwicklungsvermögen,

Die Ahhangigiett der Butwicklungsgeschwindigkeit von der OH-Ionenkomententien für Matol als Butwicklersubstans gibt die Abb. 135 (Kurve 1) wieder (a. Muromerus [1, 41]). Beobschiet wurde die Entwicklungsgeschwindigkets much einer sueest von Warsches (vgl. s. B. Sherrand [14, 99] und Maue) angowandten Methode: Streifen eines Plattentyps wurden hinter einem stufenfürmigen Kopiersensiternster gieleh lange beliehtet und die Zeit des Ekscheinens der

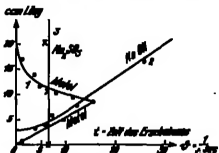
sten Stufe mit der Stoppuhr ermittelt.

Kurve 1 und 2 der Abb. 135 szigen zunächst einen linearen Anstieg als Ausdruck des Massenwirkungsgesetzes, welches in großen Zügen für den Entwicklungsvorgang gilt (vgl. S. 204). Bei der Kurve für die Variation des Metals saigt sich die Bedeutung der OH-Ionen für das Eintreten der Entwicklung. Sie steigt suntchet mit sunehmender Metolkonseniestion bei konstanter OH-Imenkonsentration linear an, cereicht ein Maximum und fallt dann wieder ab, um gegen den Wert 0 zu konvergieren. Der Wert 0 für die Ratwickhmangeschwindigkeit ist erreicht,

wenn die Schwefelsture des Metols

gerade durch die OH-Ionen absorbttigt ist.

Über die gegensettige Anstauschmöglichlistis der Alkalien in den Ent- AM-18. Abstages wieklasiösungan sind von Luarinas (9) 1, Der Hetellass und Baxawans einerseits und in neuerer Zeit von Sheppard (5) und Abderson 2. De Albalika andereration you allem in Hinsisht auf den Roman der verschiedenen Alkaliarien 19 em 0,0 m 16 (kaustisches, kohlensaures Alkali usw.) unisreinander Versuche gemacht wurden.



# em 1 = FAOT + ## a Cultur Market (Karwo 1). - Healthan

10 cm 0.0 m Maid + s cm 1 a Mail (Carro S). L. Der Spiffithe وعمائها

Die Bruchmiese von Lympiese und Stevenwers gind kurs susemmengefaßt folgende:

1. Die kennstischen Alkalien können sich in aquimolekularen Mengen bei allen Hutwickiern vertreten.

2. Bei den Alkalikarbonaten eind die erfoederlichen Mengen wesentlich größer als die entsprechenden äquimolekularen Mengen der kaustischen Alkalien.

3. Die Alkalikarbonate künnen sich nicht untereinsuder in ihren aquimolekularen Mengen erseinen. Es ist s. B. wesentlich weniger K<sub>2</sub>00<sub>a</sub> notwendig als

Na<sub>2</sub>00<sub>2</sub>

Diese Begebnisse lassen sich swangios ecklären durch die verschieden starke Dissociation haw, Hydrolyse der einsehnen Substanzen. Die Rethenfolge der OH-Ionenahapaltung ist s. B. NaOH, K.OO, NacOO, wie sie such (Tabelle 115) für die Wirksamkeit in der Entwicklerkfaung gebunden wurde. Die Kurve 2 in Abb, 185 ist chamble in Ubereinstimmung mit diesen Besultsten.

In Tabelle 115 shid die genaneren Hegelprises von Lubinkan und Suruwarz

mitgetelli.

An die Sielle der Alkalien krunen also auch, wie die Tabelle 115 seigt, Sub-

etenson wie Tricogmothylen, Asston usw. treten.

Die entwickelnde Interestisis der Hetwickler stellien Luaritan und Suzaware fest, indem sie die Zeit maßen, his unter sonst gielohen Bedingungen ein Bild su ofner bestimmten Intensität (Diohie) entwickelt wurde.

Tabelle 115. Die gegenseitige Vertretung der Alkalien und besogen auf gloiche Entwicklungs-

<b>Д№</b> Н		Hydrochines 1800 g H.O 40 g H.ASO, des. 10 g Hydro-	Meleckican 1880 g H.O. 60 g Ra,BO, 10 g Mele- dalaca dalaca	Matri- layerselmen 1800 g H.O 80 g No.500, sian. 8 g Matri- 9 g Hydro- chirch	Matel 1900 z II.,0 60 g Ma,50, 66. 10 z Matel	Pyropalical Make g II.O Se g RA.Mo. Se g Pyro
LiOH NaOH KOH Li,OO, sice. Na,CO, sice. Trioxymethylen Furmaldehyd su 95 % Na,PO, Amston	10 16,5 23,3 15,4 28,1 29,7 13,5 94,1 158,9	10 18,6 28,8 88 160 185 14 84 800 457	10 16,6 23,8 31,6 57 47 14 34 300 143	10 16,6 28,3 31,5 67 47 14 28,5 145	10 16,0 28,8 31,5 57 47 14 31,5 171,5	10 16,0 98,3 43 87 54 14 34 400 428,5

Rach der Menge Alkali, welche die einselnen Entwicklersubstanzen für gleiche Entwicklungsintenzität erfordern, angeordnet, ergibt zich folgunde Reihenfolge für die verschiedenen Entwicklersubstanzen:

1, Metochinon (guringsta Alkalimenga) 8, Brenskatechin

2. Metolhydrochinon

9. Metol 10. Rikonegen

8. Paramidophonol

11. Edinel

4. Paraphenylendiamin 5. Hydramin

19. Adurol

6. Pyrogallol

18. Hysin

7. Hydrochinon.

Bei dem Giyainentwickler wirken sehr kleine Mongen Hydroxyd weniger als entsprechende Mongen Karbonet. Dies erklären Luxuian und Suyawars folgendermeßen:

Im Glysin C.H. NH—OH, —OOOH wird succest die Karboxylgruppo durch Hydroxyd neutralisiert, während dies bei Zusats von Karbonaten, wie an der amblebenden OO, Entwicklung zu erkennen ist, nicht einteitt. Hydroxyd wird also vom Glysin neutralisiert, Karbonat nicht. Der bei der Entwicklung entstehende HBr wird daher bei geringen Mengen Hydroxyd im Glysineniwicklor nicht neutralisiert, wohl aber bei Gegenwart von gezingen Mengen Karbonaten.

Auffallend verhält sich such (vgl. Tabelle 115) das Paraphenylendiamin. Es erindert unverhältziemäßig große Mengen Karbonet. Diese Anomalie kann erklärt werden, indem men sonimmt, daß das Paraphenylendiamin als stacke Base die bei der Entwicklung entstehende Bromwasserstoffsäure stärker absorbiert als das Karbonet. Das gehildete Bromhydrat des Paraphenylendiamins wird aber von den Alkalikerboneten sohwerer sensetat als von den Hydroxyden.

Zu Amlichen Resultaten wie Luzukan und Surzwers kommen Sturrand (14, 186) und Muss. Sie fanden, daß die Rutwicklungsgeschwindigkeit für Aquimolekulere Konsentrationen von MaOH, LiOH und KOH gielch ist, und daß für ihre Wirkung die Konsentration der Hydroxylionen allein ausschlagsebend ist.

Für die Geschwindigknitzkonstante K in der Gleichung

$$K = \frac{1}{i} \lg \cdot \frac{\gamma_0}{\gamma_0 - \gamma},$$

lbrer Breatsmittel in den verschiedenen Entwicklern, geschwindigkeiten der Lösungen.

The same of the sa	Hydranda <sup>1</sup> 1800 a H.O 18 g H.SO. 8 g Hydra-	Retional 1080 g H <sub>a</sub> O 40 g H <sub>a</sub> BO <sub>s</sub> nice. 10 g McChel	Horasia Mariana Ma Mariana Ma Ma Ma Marian Ma Ma Ma Ma Ma Ma Ma Ma Ma Ma Ma Ma Ma	Adarol 1000 g H.O 40 g Ha.HO. 10 g Adarol	Promotion plants 1800 g H <sub>2</sub> O 100 g H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> 10 g Per-	Ciyata 1980 g H <sub>e</sub> O 45 g Mi <sub>e</sub> BO <sub>p</sub> dag. 17 g Ciyata	Protection visits  Clause  1000 g H.O  60 g Ha.BO,  10 g Puni- phospho-
10 16,6 26,2 31,5 57 47 14 34 300 143	10 16,6 23,3 	10 10,6 22,3 21,5 57 57 14 28,5 128,5	10 10,6 23,3 31,5 57 57 7 7 23 143	10 16,6 22,3 31,5 67 67 8,5 28,5 183,5 183,5	10 10,6 93,3 — 1 — 14 28,5 149	10 16,6 23,3 101,8 203 194,5 26 169	10 16,6 93,3 491 787 600 13 18 318

worin i die Entwicklungsdauer und

y haw, y die Entwicklungsfakturen (d. 12 [Entposition])

für die Zeit i bzw. bei Ansentwicklung bedeuten (vgl. 8.318), ergab sich für

0,08 n KOH X - 0,064

 $0.10 \text{ n K}_2\text{OO}_2$  K = 0.0061 (Entwicklersubstans NH<sub>2</sub>OH · HOI).

Nimmt man die Hetwicklungsgeschwindigkeit proportional der Hydroxylionen-Konsentration an, so berechnet sich aus diesen Zahlen die Hydroxylionen-Konsentration an, so berechnet sich aus diesen Zahlen die Hydroxyse des K<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> in n/10 Lösung so 5,4% (Dissoniation der KOH-Lösung 100% geschat). Die taistehliche Hydroxyse des K<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> liegt etwas tiefer (on. 3%). Zieht man noch in Betracht, daß die aus der Hydroxyse des NH<sub>2</sub>OH stammenden Hydroxylionen einen su hohen Wert für die Hydroxyse des K<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> erwarten lassen, so genügt die Übereinstimmung, um su erweisen, daß die Karbonate und ähnliche Sahse ihre Holle im Hutwickler vermöge ihrer hydroxylischen Dissoniation spielen.

In neuerer Zeit haben Sumraam (5) und Ammusour speziell den gegenseitigen Brests von K<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> und Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> im Metalhydrochinonentwickler untersucht und das von dem vorstehend Brwithnten abweichende Resultat erhalten, daß äquimelakulare Mangan von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in demaslben Metalhydrochinonentwickler keinen verschiedenen Binfinß auf das Beitwicklungsvermögen haben

61. Die Rolle des Sulfits. Wie aus Abb. 185 S. 189 zu ersehen ist, hat Sulfit bei gentigendem Überschuß von Alkali auf die Entwicklungsgeschwindigkeit

hainen Binfinß (vgl. Sharrand [14, 197] und Mass).

Die Aufgabe, welche das Sulfit im Entwickler hat, liegt vielmehr im Schutzder Butwicklerlösung vor allen starker Oxydation durch den Luftsauerstoff, die
sine Abschwächung der Wirksamkeit des Entwicklers danstellen würde. Aus
diesem Grunde ist auch bei dem Anseinen von Entwicklerlösungen darauf zu
achten, daß die Auflösung der Substanzen stets in der Beihenfolge:

- 1. Entwicklermbetens,
- 2. Ne.80.
- a, Alliali

Antimonmen App.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hydramin: Additionsprodukt von Hydrochinon und Paraphanylandiamin.

\* Unvolleiändige Lösung.

\* Bojopiakali nicht.

enetallan.

Die den Sauerstuff der Luft abfangende Wickung der schwefligen Säure haben Lumman (10) und Sayawars dam benutst, um an Stelle der allgemein verwendeten Salze der Entwicklersubstamen luftbeständige Additionsverbindusgen der freien Entwicklerbasen hersustellen. Sie erhielten s. B. folgende Additions verbindingen:

Mit Paramidophenol . .  $10C_{\bullet}H_{\bullet}OH \cdot NH_{\bullet} + H_{\bullet}8O$ OH · NHOH. 9CH (NH.), + H.6O.

Die Loslichkeit der aus Meiol erhaltenen Verbindung gestatiot en, mit diener Substant durch einfachen Zumte von Natziumsulfit Entwicklerlösungen hor-

Über den genansten Resktionsmechanismus der Schutzwirkung des Sulfitz hat J. Raymowski (1) gearbeitet. Es ergab sich die Vorstollung, daß sich das Sulfit mit der Entwicklersubstanz und dem Saucratoff in gakoppolier Roak. tion unsetzt. Es wird dabei Sulfat und eine Thiosohwefelsture der (aromatischen) Entwicklersubstanz gehildet. Die Thiosehwefelalure wird zu einer Verbindung der Struktur B - SOH, die allerdings nicht nachgowiesen werden konnte, versaift. Die SOH-Gruppe absorbiert den Luftennerstoff, wobei die entsprechende Sulfameture gehildes wird, und schtitut so die entwinkelnden Substituenten (OH, NH<sub>2</sub>), die san gleichen Bensziring sitzen, vor der Oxydetion, so daß sie für

die Entwicklung wirkeem bleiben. 63. Die gehräuchlicheten Entwicklerscheitensen 1. Ihre Rigenschaften und Verarbeitung. Im folgenden sind die einselnen Entwicklessubstansen mit ihren Kennselchen und einigen erprobten Butwicklerrosepten susammengestellt. (Aus

**EDER**  $[\theta, 828]$ ; American  $[\tilde{I}]$  and  $[\delta]$ , Kar. [I].)

Adurol Furbless Nadeln oder Tufaln. Schmp.: 103 C.

Lestishicats: Sohr groß in H.O. Alkahol und Ather.

Charakteristische Beaktionen:

Wird durch H. 80, kons. aus komanisierien, wäßrigen Lösungen in Prismes gefällt. Bei Gegenware von kanstischen Alkalien aus währigen Läsungen durch Ather nicht ausohittielber, wahl aber nach dem Anstuern. Wird durch Oxydaidenomitical in Chlorolimon (Schmp. 576 C) verwandelis.

Eigenschaften des Entwicklors und Bosepts 1000 g H<sub>0</sub>O 400 g H<sub>0</sub>BO<sub>3</sub> sice, 300 g H<sub>0</sub>DO<sub>3</sub> 50 g Admol

Für den Gebreuch 1 (8) Bepid-Hotwickler; Bromball wirks bikrend, verauges worde.

Amidol NH, HOL	Furblem, leisht grau werdende Madein. Zecsetzt sich beim Rehliests ohne su schmelsen.
ин, но	ı en
Loslichkeit: 100 g H <sub>2</sub> O b	el 1890

100 cam 10 ptos. Na BO Lasting bel 15 O 1000 com 0,5 % Na,80, 0,5 % Na,00, ъщ 18°С.

Sohwerlöslich in Alkahol und in Ather.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über den Bisencualstentwickler val. S. 175 u. 225.

#### Charakteristische Beaktionen:

Wird durch HOI kons, see der wäßeigen Lösung gefällt. Sulfühaltige Lösungen nehmen durch Zusatz von Pottasche eine blaue, mit kanstischen Alkalien eine bordesuurcete Färbung an. Riesnehlerid färbt die wäßeige Lösung intensiv rot, FeSO<sub>4</sub> färbt die rosenrot,  $K_4[Te(ON_4)]$  rot; gibt bei der Oxydation kein Oninon.

Bigonschaften des Butwicklers und Bezepti

1000 com H<sub>2</sub>O 100 g Ka<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> sico. 20 g Amidol.

Zum Entwickeln von Trockenplatten, Filmen und Papieren wird die Lösung normalerweise mit 3—4 Teilen Wasser verdünnt. — Amidol gibt bereits mit Sulfit allein einen Bapidentwickler und entwickelt langmen in schwachseurer Lösung. Diese Eigenschaft läßt das Amidol für Entwicklung in den Tropen bzw. heißen Jahrenseiten geeignet sein, de der geringe Alkaligehalt der Entwicklerifisung die Gelatineschichten sehr schont. Anch für operiorende Personen, deren Haut sehr empfindlich ist gegen Alkalien, ist das Arbeiten mit Amidol von Vorteil. — Bromkalium wirkt weniger verzügernd als klärend.

Bremskatechin OH Farbiose Blätteben oder Hadeln,	Selump.: 104° O.
Losichkeit: 100 g H <sub>2</sub> O bel 18° O	29,2 g
Linichkait; 100 g H <sub>2</sub> O bel 15° C	36,7 g

## Charakteristische Beaktionen:

Gegen Säuren und Alkalien werde ausgeprägtes Verhalten. — Wäßrige Lörung wird durch einen Tropfen FoCl, amengelgrün, darauffolgender Zusatz von Soda 1881 nach Violettrot umschlagen. Bei Oxydation kein Ohinon.

Higenschaften des Entwicklers und Besept:
I. 500 ccm H<sub>2</sub>O II. 500 g H<sub>2</sub>O
50 g Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> krist. 7 g NaOH
10 g Brenskstechtn.

Zum Gebrauch I Teil der Lösung I mit 2—6 Teilen der Lösung II mischen. — Mit Äinnikalien Refert Brenskatechin einen der stärketen Hutwickier. — Brumkaltum (1:10) wirkt verzögend, einige Tropien NaOH bzw. KOH-Lösung (1:10), zu der karbenat-alkalischen Entwickieriösung sugessist, wirken beschleunigend.

Diagon	OH BO,Na BO,Na	Harbloss Madein. Zemetset sich of Wenig gebeimehli	me susabmeban, ah i
H konogen	OH .	Rhombische Tafeln; verliert be stellwauer und sersetzt sich on	i 110° C des Kri- ne su solimaissu.
Loslichkeite	100 cam H <sub>2</sub> O be 100 cam 10pccs. 1000 cam 0 0,5 % 0,5 %	i 18°C, Na,8O,-Loung bel 15°C. Na,8Oe Na,0Oe In Ather,	7,6 g. 4 g 8,8 g
Hey, Bendinsk á	er Factographie V.	· <u>— — · · ·</u>	18

₹

ţ

#### Charakteristische Reaktionen:

Mineraleituren scheiden aus der wäßeigen Lösung die Amidenaphthobulfreiture in Kristellnedeln ab. Fürbt sich in Alkalien goldgelb. Gibt kein Chinon bei der Oxydettion.

Keine ausgesprochen markanten Higenschaften, daher werig gebräuchlich.

Edinol OH Sohmp. 1 149 O.	•		
			15.9 g
1000 com { 0,5 % Na <sub>8</sub> SO <sub>8</sub> } bel 15° C			9,7 g

Anch die freie Base ist zum Unterschied von Paramidophonol in Wasser-leicht Belieb.

## Charakteristische Beaktionen;

Gibt bei der Oxydation kein Chinon. Bei Behandlung mit Chlorkalk entsteht keine Abscheidung, sondern nur leichte Trübung oder ölige Ausscheidung (Untorschied vom Paramidophenol).

Zum Gebrauch I Tail Logung au 10 Tailen Wasser.

Es können hochkunzenizierte Vorreinlösungen angeseint werden. Die Gebrauchslösungen lassen sich leicht abstimmen (vgl. s. B. F. Sommer [I]). Gezinge Temperaturempfindlichkeit, Bromkaltum wirkt schleierwidzig.

Glysin	<b>035</b>
Į	Gibumerahnikabe Flätteben, sersetuen sich beim Schmeis
Läsiichkeis (	100 g H <sub>2</sub> O bad 15° C

Solar sehwer läslich in Alkohol; unläslich in Äther,

#### Charakteristische Beaktionen:

Bildet mit Mineralaturen wasserlöuliche Salze, dagegen nicht mit Heigelture. Liet zich leicht in schwefligmuren, kohlensauren und kaustischen Alkalien. Liefert bei Oxydation mit Kaltumbichromat und Schwefeleiture unter Kohlensaurentwicklung Chinon.

Higenschaften des Hutwicklers und Resept:
1000 com H<sub>2</sub>O 50 g Glyzin
125 g Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> sice. 250 g K<sub>2</sub>OO<sub>2</sub>
Zum Gebrauch mit 8—5 Tellen Wasser verdünnen,

Glysin ist, mit kohlensuuren Alkalien angeseist, ein ausgesprochener Zeitentwickler. He 1896 sich in holten Grude abstimmen und entwickelt sehr klar. Diese Rigenschaften machten den Glysinsntwickler sahr geeignet für die Standentwicklung. (Obige konsentrierte Lösung mit 15 Tailen H<sub>2</sub>O verdömmen; 20 Minuten bei 189 C Entwicklungsdauer.) Hin weiterer Verteil ist die Möglichkeit der Herstellung sehr konzentrierter Vorratuläsungen (Glysinbrei nach Hüsz):

80 com H<sub>2</sub>O 25 g Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> sico. (warm au liesa) 20 g Glyman 100 g K,00,

Zum Gebrauch mit 15 Tullen Wesser verdilimen.

Brumkeitum versögert. — Der Glystnentwickler ist sehr empfindlich gegen Spuren von Fixismateon. Für die direkte Braunentwicklung von Kunstlichtpapieren ist Glysin obenfalls sehr geeignet. Bin Rosept bierfür ist s.B.:

1000 can H<sub>2</sub>O

80 g Ma 80, slos. 120 g K 00,

Zum Gebrauch mit 8 Tallen Wasser verdünnen.

Hydrochinon

OH

Weiße Kristellnadoln. Schmp.:  $169^{\circ}$  O.

Leicht kelich in Allechol und in Ather (im Gegensate sum Metoli).

#### Charakteristische Beaktionen:

Wird durch eine Lisung von 1 Teil H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> kons. und 1 Teil K<sub>2</sub>Or<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in 20 Teilen Wasser nicht in Chinon übergeführt. — Wird mit Salpstersture dunkelret, dann galb; mit FeO<sub>2</sub> hraun.

Higenschaften des Entwicklers und Bezept: Hydrochinon hat verschiedene Higenschaften, die es, für sich allein verwandt, für den allgemeinen

Gebruuch ungesignet machen:

1. Das Heiswicklungsvermögen für schwache Lichteindrücke ist guring.

2. Der Hutwickler ist sehr temperaturumpfindlich.

8. Der Entwickler schleiert stark, vor allem wenn Luft haw. Sanzustoff an die im Entwickler befindliche Schicht gelangt (Luftschleier).

4. Es werden leicht sterke, sehr deckende Schwärzen erreicht.

Die Higenschaften I und 2 wirken veseint dahin, daß mit Hydrochinen eine relativ kunse Tonakale, also stelle Gradation entwickelt wird. Daher wird Hydrochinen für sich allein fast nur in der Reproduktionstschulk angewandt, sumal, wann die genammen Higenschaften durch Staalkalische Lösung noch besonders ausgegreigt werden:

Resept für Konkrastplatten und Filme:

L 1000 con H.O

1L 1000 com H<sub>2</sub>O

10 g Hydrochinon 10 g Kaliummetabisulfit

1 g KBr

Zum Gebrauch gleiche Telle I und II.

Der erwähnte Luftschleier ist von B. Fucus (I) (vgl. such M. L. Durnos (I) und J. Charrant) geneuer untertucht wurden. He wurde gefunden,
daß der Luftschleier ein latenter, entwickelburde Hindruck durch Oxydation
von lichtempfindlichen Schichten ist, die mit Hutwicklerlöung vollgesogen sind.
Abwechselnde Hinwickungen von Luft und Hutwickler addieren sich. Für die
Abblingigkeit der Dinhte D des Luftschleien von der Oxydationsseit i des Entwickless wurde die Begiehung

 $D = \mathbf{I} \cdot \mathbf{k}t$ 

gefunden. Wird die Oxydation des Entwicklers katalytisch (OH-Ionen, Spuren von Cu; somst sind keine Schwermetalle wirksam) beschleunigt, so wächst auch der Luftschleier. Den Entwickler vor Oxydation schützende Stoffe, wie z. B. Rohrsmelner oder Hydrochinondisulfonat, hammen die Bildung des Luftschleiers. Der Grad der Luftschleierbildung ist stark abhängig von der Ratwicklersubstanz. Bei weitem am stärksten ist sie beim Hydrochinon und Bissnormlat. Bei Metol, Glysin, p-Aminophanol triist deutlicher Luftschleier nur bei katalytischer Oxydation des Entwicklers auf. Amidol gibt keinen Luftschleier.

Die Entstahung des Luftschletzes soll nicht auf einer rein chsmischen Reaktion, sondern auf Chemiluminessens des Entwicklers beruhen. Die sur Brseustung des Luftschleises wirksame Strahlung soll beim Hydrochinon wahr-

scheinlich zwischen 400—290  $\mu\mu$  liegen.

Allgemeine Verwendung findst Hydrochinan in Kambinstian mit Matel

(s. dort).

7

Ÿ

.

Hydrochinen-Sulfitätsungen, wie sie zuweilen als Vorratelösungen angeseint werden, verderben het mangeindem Luftsbechluß leicht (s. J. Prarow [I]).

Metal OH
Farbless Radeln oder Prismen. Zenstat sich ohne au schmobsen. Die freie Base schmikt bei 87° C.
Lies trees the party par 57°C.
ин он на <u>н</u> во
Linkohkuit: 100 cam H <sub>2</sub> O bei 15°C
100 com 10mon. Wa-SQLieung bel 15°C 3 g
(0 kg, We 90 ) bel 188 (1 4 8 a
1000 com ( 0 m 200 ) had 1000

Sehwer keilch in Alkohol und Äther (im Gegeneute zum Hydrochinon). Die freie Bese ist leicht in Alkohol und in Äther lötlich.

#### Charakteristische Beaktionen:

Wilfrige Lösungen des Matols, welchen Alkalien (Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Na<sub>4</sub>CO<sub>3</sub>, Na<sub>4</sub>C

Higenschaften des Entwicklers und Besept. Der Metalentwickler ist einer der wertvolleten und vollkommensten Hervorrufer. Er hat die entgegengeseisten Higenschaften des Hydrochinens: He entwickelt eine sehr abgestufte lange Grudation his zu hohen Dichten. Die Schwelle wird von Metal am besten von allen Hutwicklern hersungesrbeitet. Bromkaltum wirkt nur in grüßeren Mengen verzögend. Kietnere Mengen wirken bei schleierigem Negativmsteriel klitrend. Je nachdem man den Metalentwickler mit Soda oder Pottasche ansetzt, erhält man einen mehr oder minder rapiden Hutwickler:

1.
I. 500 com. H<sub>2</sub>O
7,5 g Medol:
75 g Me<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> krist.
II. 500 com. H<sub>2</sub>O
40 g Me<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>
2 com. 10pros. KBs-Litering

Zunt Gehranch 1 Tell der Lösing I mit 3 Tellen der Lösing II mischen. 1000 csm H<sub>2</sub>O 15 g Metol 150 g Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> krist. 75 g K<sub>2</sub>OO<sub>3</sub> 2 g KBr

Zom Gebranch mis 3-4 Tellan Wasser verdümen. Rinen sehr gut abstimmberen Entwickler ergibt Metal nur mit Sulfit, ohne Alkali gelöst und mit verschieden großen Bromkeligehalt. Hin solcher Entwickler eignet sich vorsäglich für methodische Entwicklung sum Ausgleich von Fehlexpositionen (vgl. Nr. 63, S. 199). — Mit viel Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> ergibt sich ein sog. "Feinkornentwickler". Das Prinsip solcher Feinkornentwickler beruht auf der Bromsilber lösenden Wirkung von Substanson wie Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>S<sub>3</sub>O<sub>3</sub> usw.

Der Motolentwickler ist auch der ausgiebigste aller Entwickler (s. Strauus [1]). Metolhydrochinon. Nach dem oben über das Metol einerseits und das Hydrochinon andererseits Gesagten 148t sich erkennen, daß die Kombination der beiden Entwicklersubstanzun einen Harvorrufer ergeben wird, der neben einer guten Ausmutzung der gezingen Belichtungen auch eine vorzügliche Deckung in den hoben Schwärzungen liefert. In der photographischen Praxis ist er daher der meist angewandte Entwickler. Ein Bezept ist z. B.:

1000 com H<sub>c</sub>O 5 g Metol 50 g Na<sub>1</sub>8O<sub>2</sub> sice. 7 g Hydrothinon 100 g K<sub>2</sub>00, 2,5 g RB:

Zum Gehrench 1:3 mis Wasser verdünnen!

Im Metochinon-Hatwickler ist eine Verhindung von swei Malekülen. Metolhage mit einem Molekül Hydrochinon enthalten:

Ortal Mischung von swei Molekülen Methylorthosmidophenal mit einem Molekül Hydrochinan.

Löstichkeit: Leicht löstich in Wasser; partiell (Hydrochinen) löstich in Alkohol und in Ather.

Charakteristische Beaktionen:

Gibt bei der Oxydation mit K<sub>2</sub>Or<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> eine tief bordesuzrote Färbung, aber auch Chinon.

Haiwicklereigenschaften und Bezept: Ortol ergibt Herveruier, die in ihrer Wirkung zwischen den ausgesprochenen Rapid- und Zelieniwicklern liegen.

I, 1000 com H<sub>2</sub>O 7,5 g Kaltummetabisulfit 15 g Ortol II. 1000 com H<sub>2</sub>O 120 g Na<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> 180 g Na<sub>2</sub>BO<sub>3</sub> konst.

Zum Gehrauch 1 Tell I mit 1 Tell II mischen.

Bromkelium while antisrordentilish versägernd, KOH (1:10) sahr beschleunigend. He ist mores Finierbad su verwenden.

Paramidophenol OH

Escueini sich beim Reinimm ohne zu schmeisen. Die freie Bass schmikt bei 1848 C.

Solver Relich in Alkohol. Die freie Base ist selver Relich in kalten Wasser und in Athèr, leicht Relich in Alkohol.

# Charakteristische Beaktionen:

Wird durch HCl kons, aus der wäßrigen Lösung gefällt. — Schwefignaure und kohlensaure Alkulien scheiden aus konsentrierten Lösungen die freie Base ab. Kaustische Alkulien scheiden obenfalls die freie Base ab, lösen diese aber bei weiterem Zusats von Hydroxyd unter Bildung von Phenolat auf. — Oxydationsmittel enseugen leicht Chinen. Fügt man Chlorkalklösung zu einer mit HCl angesäuerten Paramidophenollösung, so entsteht anfangs eine violatte Färbung; bei weiterem Zusats fallen gelbe Blocken von Chinonohlorimid aus. Mit HCl angesäuerte Paramidophenollösung gibt mit KNO<sub>3</sub> eine Diasoverhindung, die mit a-Naphtholdisulfasture und Alkalien einen pancoauroten Farbstoff liebert.

Eigenschaften des Entwicklers und Besepte. Paramidophend gibt mit Hydroxyden angeseist ausgesprochene Rapidontwickler, während es mit Pottssche und Soda langsam und sehr klar arbeitet. Es entwickelt den Schwellen-

were gut ans und ergibt weiche, gut graduierte Negative.

Konsentrierter Bapid-Entwicklers 100 com H<sub>1</sub>O

30 g Kaltummetabisulfit 10 g Pasamidophanol

Kommielerte Hatzunlauge bis zur Lösung des anfangs eich bildenden Niederschlage.

Die Bedeutung des Paramidophenols liegt in der Herstellbarkeit von sehr konsenielerten Entwickleritsungen. Das von der "Agfa"-Berlin in den Handel gebrachte bekannte "Rodinal" ist z. B. ein Paramidophenolentwickler in sehr konsenielerter Form.

Sehr einfach ist beim Rodinal die Abstimmberkeit auf Fohlexpositionen

durch einfaches Verditimen mit Wasser zu erreichen:

Für unterbeliehtete Negative . . . 1:35 Für richtig beliehtete Negative . . . 1:20 Für überbeliehtete Hegative . . . . 1:10

Rodinal entwickelt sehr kier. Gibt in großer Verdimmung sehr weiche, in gezinger Verdimmung kräftige Negative. In ist auch für Standentwickier sehr gezignet:





Weiße Tafeln. Bahmp, 267° O.

### Charakteristische Beaktionen:

Gibt mit H<sub>4</sub>S und FeG<sub>6</sub> in sauer Lösung einen violetten Farbetoff (Thionin). Higenschaften des Eintwicklers und Besept: Der Paraphenylen-diaminentwickler ergibt ein sehr feines Silberkorn. Er ist ein ausgesprochener Zeitentwickler, der die einselnen Körner sehr langsam durchentwickelt (vgl. Kapitel II, A, I, Kr. 26, S. 69).

Vocachelly (s. Leuriten (4, 260) und Sarawares):

1000 can H<sub>2</sub>O 10 g. p.Phetylendiamin 50 g Nu<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> size.

	OH. Farhlose Nadaln. Schmp, 125,5° C.	
Loslichhait	100 com H <sub>0</sub> O bol 15°C	59.4 g
	100 com 10 pros. Na 80, Losing bid 15 0	59 g
	100 com H <sub>0</sub> O bol 15° C 100 com 10 pros. Na <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> -Lösung bol 15° C 1000 com { 0,5 % Na <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> slos. } bel 15° C	41,8 g
Leicht lästich	in Allmhol und in Liber, .	

## Charakteristische Beaktionen:

Sulfithaltige Lasungen von Pyrogallol between sich auf Zuseis einiger Tropien Katroniaugs. — Pyrogaliol ist mit Ather aus sulfithaltiger, nicht aber aus pottaschehaltiger Lösung ausschüttelbar. - Wird eine verdünnte Pyrogallollosung mit einer kunssutrierten Lösung von FoSO4 versotzt, so emisteht eine blane Parbung. -- HNO ergibt cine dunicalrote Farbung; FeCl, craibt crat blane, dam braune Farbungen, Farbt sich mit K. [Fe(CIN].] rot.

Higenschaften des Entwicklers und Besept. Mit Pyrossilol antwicksie Negative sciolmen sich vor allem durch eine sehr welche Gradation und eine sehr faine Durchssichnung in den großen Schwärzen (den Lichtern) aus. Allerdings emwickelt Pyrogallol, vor allem mit Karbonaten angeseist, die Schwelle nicht sohr weitgehend aus. Hir kurse Momentaninahmen ist es daher ungseignet, sehr degrees for Portrille.

I. 1000 cem H <sub>2</sub> O 50 g Pyrogaliol 50 g Kallummetableulfit	II. 1000 cein H <sub>2</sub> O 210 g Na <sub>2</sub> OO <sub>2</sub> keist.
270 g Na <sub>2</sub> 8O <sub>2</sub> krist. Sum Gélmanoh I Tell I, I Tell	II und 4 Telle H <sub>e</sub> O mischen.

Bromkaltum wirkt als sohr energischer Versteurer,

Das mis Pyrogallol entwickelte Ellher hat einen hraunen Ton (s. S. 158). 68, Der Ausgleich von Fehlexpositionen. Für den Ausgleich von Fehlexpositionen sind verschiedene Systeme (vgl. s. B. Hitze [9]) vorgeschlagen worden, die sich auf die allgemeine Regel:

bel Uberbelichtung Verwendung von konsentriertem, viel KBr enthaltendem

Janwickier.

bel Unisrbeliehtung Verwendung von verditmisen. Entwickler gründen. Durch Anwendung eines konsentelerten, kräftig arbeitenden Entwicklers erhalten bei Überbelichtung die geringen Dichten noch einigermaßen die Möglichkeit, den großen Dichten gegenüber herszesukommen. Bei Unterbelichtungen wird durch einen sehr verditmien Bniwickler den geringen Schwirsungen Zeit sur Auszuiwicklung gegeben, bevor die großen Schwärzungen zu stuck gedeolch werden. Die Angleichung eines Entwinklens an diese Verhältelsse durch Verdinnen, Bromkalisment, Temperaturerhöhung, Alkalismenhil men. heißt Abstimmung des Entwicklers.

Die wirkungsvollste Abstimmung ist mit Motel zu erreichen. Man entwickelt symitchet mit Metaliulffs, ahne Albali, Je nachdem wie in diesem Bud das Bild erscheins, kann leicht beuriellt werden, ob Fehlbelichtung oder richtige Belichtung vorliegt. Entsprechend dieser Feststellung wird Sodelbung himsugegeben und zu Bade entwickelt. Stark unterheltshiete Bilder können im Metabulfit zu Rade entwickeit werden. Starke, a. 10fache Fehlbelichtungen

lassen sich auf diese Weise gut ausgleichen. Des gleiche: Verfahren läßt sich mit Refolg auch mit Redinal (s. dort) ausführen.

Systematische Methoden sind weiterich für die Peststellung der Ausentwicklung angegeben worden.

Die sogmennte Faktorenentwicklung und Thermoentwicklung

gehören hierhin.

Die von A. Wateres (vgl. z. B. Rueges-Parrior [7]) ausgescheitete Faktorenentwicklung grundet sich auf den Satz, daß die Zeit vom Erscheinen der ersten Bildspuren bis zur Ausentwicklung des Bildes eine der jewolls angewandten Entwicklerenbeture charakteristische Zeit ist. Dabei haben anch Konsentration und Alkaligehalt im allgemeinen keinen Einfluß auf diese Ausentwickburgereit bew. diesen Faktor. Der Faktor ergibt mit der Zeit des Erscheinens der enten Bildepuren multiplisiert die Zeit der Ausentwicklung, Rinigo soloher von Warmes ermittelten Faktoren sind:

Rodinal	40	Glyzin Metol-Elydrochinan Adurol	14
Matol	30	Adural Ortol	5 Tur 18—30° C.

Die von Annuaum angegebene Thermoentwicklung ist besonders bei sehr schwankenden Temperaturen (Tropen) von Vorteil, Es wird ein Motol. antwickler verwands:

> I. 1000 cem H<sub>2</sub>O 10 g Metol 100 g Ne<sub>2</sub>BO, krist. II. 400 com H<sub>2</sub>O

Aus der Tabelle 116 sind für diesen Entwickler die günstigsten Machungsverhältnisse het verschiedenen Temperaturen zu entnehmen, wohet als Ans-

١Õ

50

50

ġΟ 50

60

Tabelle 116, Mischungsvorhältnisse des Metolentwicklers (vgl. Text) für Thermoentwicklung.

Temp. 'C.

34

one log I one log II

łŎ

50

10 M M

**\$**0

16

17

18

10

20

31

80

22

18

14 11

entwicklungsset in jedem Fall (bel richtiger Belichtung | 6-7 MB nuten ensumehmen ist.

one Lag. I one Lag. II Bed etn und dennsolben Hatwickler hat die Temperatur einen reals exhellished Kinfluß auf die Wirkrauskeds. Tabelle 117 omi-

halidis Temperatur-

koeffizienten (per 10° 0) siniger Entwickler nach Shuarann (14, 104) und Mans (vgl. such 8.227).

Tabelle 117. Temperaturkoeffizienten (pro 10°C) einiger Hutwickler.  $\frac{K+10^{\circ}}{4} \left(K = \frac{1}{4} \log \frac{\gamma_{\circ}}{4}, \text{ bol } 20^{\circ} \text{ O}\right).$ 

		<u> </u>		_/ <b>_</b>		_		
	Territoria .				<b>Hartin</b>			
	4	3	0	, Marie Languages	A	В	0	
Elementet Elementet	1.60	1,90	1,70 — 8,00	Hydrochinon		3,20	2,90 1,50 1,24	

64. Hallahtentwickiung (Descusibilization). Etr die Praxis der Entwickhing ist die in neuster Zeit von Lürro-Channa eingeführte Helllich ten twicklung mit Hille der Desenzibilisation der Schicht von Wichitghait.

Lüpro-Charcan fand auf Grund einer Auregung durch Künz, daß gewisse Farbstoffe unbelichtetes Bromeilber praktisch vollkommen für Licht unempfindlich machen, ohne dabei ein schon vorhandenes latentes Bild an serstören, baw. ohne diesem die Entwicklungsfähigkeit au nehmen. Mit Hilfe solcher Farbstoffe ist es also möglich, belichtete Platten bei hellem (gelbem) Licht au entwickeln. Die Desensthilisation der Schicht geschicht entweder durch ein Vorbad der belichteten Schicht in der Desensthilisations oder durch Zusats des Desensthilisators sum Entwickler. Die Desensthilisation der Schicht, welche nach 1—2 Minuten Einwickung des Desensthilisators erzielt wird, hat natürlich im Dunkeln au geschehen.

Das Verfahren der Hellichtentwicklung hat den großen Verteil, daß die Entwicklung in allen ihren Stadien bequem verfolgt und der Endprinkt der Ent-

wicklung mit großer Sicherheit fesigestellt werden karm.

Als exists geolgnoise Farbstoff fand Lüppo-Chancis ([10], s. such [16]) das Phenorafranin.

Bei der praktischen Ausführung der Hellichtentwicklung mit Phenomeranin werden

10 com Phenostrumhlösung 1:2000 100 com gehrenehelertigen Entwickler

gefügt. Nachdem die exponierten Platten I Minute in diesem Entwickler bei gewähnlicher Dunkalkammerbeisuchtung gelegen haben, kännen sie bei hallem, gelben Licht zu Ende entwickeit werden.

In neusier Zeit sind von den Höchster Farbwerken swei Farbstoffe gefunden worden, welche dem Phenoesfruntn gegenüber gewisse Vorteile bestisen. Es sind das Pinakryptolgefin und Pinakryptolgefin Das Pinakryptolgefin kann als Vorbad und als Zussis som Entwickler Verwendung finden. Als Vorbad wird eine Lösung von

0,04 % Pinakeyptolgrin.

angewandt. Als Hutwinklersusets worden

4—6 com Pinskrypiolgrünktsung 1:1000 100 com gebessiehelerigen Entwickler

gegeben. In beiden Fällen wird die Platte es. 2 Minuten bei Dunkelheit im Bad. gelauen und dam bei hellgeibem Licht ausentwickelt.

Pinakryptolgelb, wohl der vollkommenste Desensibiliestor, wird am vortellhaftesten als Vorbadenssis angewandt. Die Läsung des Vorbades soll 0.05 % en Pinakryptokselb

sein. Das Pinskryptolgrün, wie vor allem auch das Pinskryptolgelb haben die bedauteume Rigenschaft, auch panehromatische Platten zu desensthilisieren und sor Hallichteniwicklung susulaum. Jedoch sind für derartige Schichten einige Vorsichtsmaßnahmen zu treffen: Die Badesseiten (im Dunkeln haw, bei Dunkalkammerbelsuchtung) sind zu verlängern und die Lichtquelle, bei der die Ausentwicklung vorgenommen werden soll, ist nicht zu hell zu wählen. He gelang auch in einer Körperklause sowahl Sansthiliustoren wie Deutusfielliesteren herzustellen (Körne [I] und Schulene).

Über die Thouse der Desensibiliention hat Lürro-Gramm (18) eine Beihe von Arbeiten veröffentlicht. Er führt die Desensibilisierung auf eine Oxydationswickung der Eurhstoffe surück. Könn. (8) und Summann nehmen au, daß der Desensibiliestor den für die photochemische Reduktion des Bromsilbers erforderlichen Wassenstoff abfüngt, eine die Reduktion des Bromsilbers erheetsen kann. Gegen diese Auffassung wendet sich H. H. Schander (8).

Eine weitere Theorie entwickelte Sungrand (4), indem er annhunt, daß dar Descratblission mit Halogenellber Komplexverbindungen, vornehmlich an

įL,

الملامل مياسيدين موالي مآليات ويركي والمجاوع ويواج الا

THE STATE OF

den Grensfischen Silbersuhfid-Halogeneilber bzw. Silber-Halogeneilber, bildet

und so die Entwicklung hemmi.

Die Abhängigkeit der desensibilisierenden Wirkung von Konstitution und Konsentration der Furbstoffe, sowie von Wellenlänge und Mongo des wirksamen Lichtes untersuchten Statutus (?) und Statutus Von Bedeutung für die Konstitution desensibilisierender Furbstoffe scheinen ohinoide ohromophore Gruppen zu sein. Dagegen scheinen Aminogruppen keine Rolle zu spielen, Kernenbetitusmien verringen die Wirkung. Statutusmen (!) und Thürmungseigien, daß die größte Desensibilisierungswirkung im Blau und Ultraviolete eintritt.

Hünn (8) hat eingehende Studien über die Desensibilisierung bew. über die Hellichtentwicklung panchromatischer Schichten gemacht. Als wichtigstes Ergebnis fand er, daß die Desensibilisierung für die verschiedenen Spektral-

gebiete bei den einselnen Desensthiliesteren verschieden ist,

Hine sensitemetrische Universeitung der Desensibiliestiem führten Anuss (6, 111) und Rosser aus. Sie ermittelten die Schwirzungslächen (vgl. Kapitel II, C, d, Nr. 89, S. 289) desensibilisierter Schichten. Hin sahlenmäßiger Ausdruck für die Desensibilisierung ließ sieh jedoch nicht definieren.

Ringshende Unterendungen über den Binfinß der Desenzibiliention auf die senzitometrischen Rigenschaften einer Reihe von Emulsimen (normaler, orthochromatischer und panchromatischer) bei den verschiedenen Anwendungsarten der Desenzibilienteren (Vorbad, Butwicklerungsatz) hat Dürn (I) gemacht.

Die einselnen Eintwicklersubstamen verhalten sich den Desensibilienteren gegenüber nicht gazs gleichartig. Bei Hydrochtnen wird z. B. die Entwicklungsgeschwindigkeit erheblich beschleunigt, bei Amidel verzügert. Bei Metelhydrochtnen hängt die Besinflussung von dem Verhältnis der beiden Entwicklersubstammen ab.

In noncator Zeit haben H. Mayan (8) und R. Warrenz gafunden, daßt Queckeilbersysuid ein sehr guter Desenabilizator ist.

## Physikulische Estwicklung.

Bei der "physikaliselien" Eintwicklung wird im Gegenstis sur "chemischen" Entwicklung das latente Bild durch Anlagerung von Bilber, welches nicht aus der ursprünglichen Schicht stammt, sondern von außen mit dem Eintwickler in die Schicht eingeführt wird, entwickelt. Demganäß besteht ein physikalischer Hutwickler aus einem löslichen Silberals (im allgemeinen AgNO<sub>2</sub>) und einem Reduktionsmittel (melet einer der bekannten Entwicklersubstamsen). Um die Silberalscheidung im Entwickler möglichet langen ahlaufen zu lassen, wird nur ein schwaches Alkali (Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>) sugestetet.

Je nachdem man vor dem Finderen oder nach dem Finderen entwickelt,

engibt sich folgende Einselbung:

Physikalische Entwicklung vor dem Fixieren,
 Physikalische Entwicklung nach dem Fixieren.

65. Physikalische Entwicklung vor dem Fixleren. Diese Methode findet bei dem namen Kollodionverfahren (vgl. S. 477) Anwendung. Ein erprobtes Besspi ist (s. J. Hunn [18a]):

10 g Hydroshinon 6 g Zisconsture 1000 com H<sub>2</sub>O 200 com AgNO<sub>8</sub>-Lösung (1 ; 20), Die Hilbernissklösung wird erst beim Gebessoh augssetzt.

Für die Bronellbergelstinsschichten hat dieses Verfahren in keiner Weise Bedeutung.

66. Physikalische Entwicklung nach dem Fixieren. Dagegen hat die physikalische Entwicklung nach dem Fixieren in verschiedenen Fällen wiesenschaftliches Interesse erlangt (vgl. z. B. S. 146). In der noueren Literatur wird diese Entwicklungsart häufig allein als "physikalische Entwicklung" beseichnet.

Bintwickinngeart häufig allein als "physikulische Entwicklung" beseichnot,
Praktisch verfährt man folgendermaßen: Nach dem Ansfizieren (im Dunkeln!) wird die Platte gut gewässert und darauf getrocknet. Dann gelangt sie in
eine sorgfältig gesänherte Glasschale, worin sie mit der fertigen Entwicklerlösung
übergessen wird. Der Entwickler wird von der trockenen Schicht aufgenungt,
und in der Schicht tritt jetzt vornehmlich an den Stellen des latenten Bildes
die Reduktion des Silbernitzuts zu Silber ein.

Vorschriften für physikulische Ruswickler (s. Loutium [10] und Suzuwarz)

adod:

I. 18,0 g Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> slot.
7,5 com 10 pres. AgNO<sub>2</sub>-Lisung Amfüllen auf 100 com!

II. 2,0 g Mag8O<sub>3</sub> sloe. 2,0 g Paraphanylandiamin. Antillian auf 100 ccm;

Zum Gebrauch 150 eem Lösung II und 30 eem Lösung II mischen. Hintwicklungsdatter his zu 9 Stunden.

oder (s. Lüppo-Chamma [9s, 44]):

5 g Metal 10 g Eliconomicro 940 com H<sub>2</sub>O 10 com Gommissabikumlösung 90 %

Zu 50 com dieser Lösung 3 com 10 pros. AgNO<sub>2</sub>-Lösung vor dem Gebreuch smeden.

Leramines (19, 178) und Swyswars fanden auch einen Butwickler, der Queckaffber statt Silber ausscheidet, sehr wirknam:

L 100 com H<sub>c</sub>O 20 g Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> krist. 10 g HgBr<sub>2</sub>

II. 100 com H<sub>2</sub>O 2,0 g Ma<sub>2</sub>BO<sub>2</sub> krist. 2,0 g Metol.

Zum Gekranch 70 com I su 20 com II mischen,

Loudina (18) and Saxa-Warm habon welferhin snessi darant hingewissen, daß für die physikalische Hutwicklung nech dem Fixieren die Art des Fixierens von großer Bedeutung ist. Wie die Tabelle 84, 8, 182 bewelst, weeder Schicht hermogeläst. Auf diese Weise wird aber die Lichtwirkung bei der physikalischen Entwicking nach dam Fhderen sehr abge- achwicht, wedurch der Unterachied swischen der Humfind-Hohlasts etner Sobiahs bei physikaopeningpes, and,

Tabelle 118. Abhängigkeit der Empfindlichkeit einer physikalisch, nach dem Fixieren entwickelten (Hg-Entwickler, a. nebestabend) Emulsion von der Konsentration des Fixierbades.

Zelleddener- dener Belonden	Tomordenidae des Pizinisches %	Reduction Conf. ordered To Author Con Parameters
10 10	20 10	0,0 0,06
10 10 10 10 10	<b>ğ</b>	0,0 0,06 0,19 0,19 0,16 0,87 0,60
10 10 10	0,5 0,25 chemisch entwickelt	0,27
10	chemisch entwickelt	1,0

den durch das Thiomifist Tabelle 119. Abhängigkeit der Empfindlichkeit nicht unerhabliche Mengen einer physikalisch, nach dem Fixieren entdes latenten Bildelbers aus wickelten Emulsion vom Zusats von Natroniunge sum Fixierbad.

Helleringe-	Kommunication	Recorded	Real or delication of the Real or the Real
dener	Ann Francischen	Recorded	
Belevelen	M	10 prox.	
10 10 10 10 10	a a a a a a a a a a a a a a a a a a a	0.05 0,50 1,00 4,00 hateloktung	0,10 0,27 0,35 0,60 1,00

. 7

ì

lischer Entwicklung nach der Fixierung erklärlich ist. Die Abschwächung des latenten Bildes durch das Fixieren kann jedoch wetigehand verhindert werden durch Zusats von Alkali sum Fixierbad, ebense wie die Abschwächung durch saure Fixierbäder bedeutend gefördert wird. Zweckmäßig wird fixiert mit:

1400 com H<sub>2</sub>O 600 g Na<sub>2</sub>B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> krist. 800 com 1 n-NaOH.

Bei Anwendung gunügend verdimmten und alkalischen Fixierbades erreichts man annähernd die gleiche Anamissung des latenten Bildes wie bei der chemischen Entwicklung (Tabelle 118/119, a. Mannaum [1, 101/103]).

# β) Statik und Kinetik des Entwicklungsvorganges.

In dem folgenden Kapitel sollen alle Beobachtungen susammengefaßt werden, die über die ubemische Besktion des Entwicklungsvorganges gemacht wurden sind, und swar unabhängig von der Verknüpfung des latenten Bildes mit dan Entwicklungsvorgang. Im Mittelpunkt der Betrachtungen atcht daher der Vorlauf der Entwicklung bei einer bestimmten Belichtungsseit, und nicht bei violen, also nicht eigenblich die Schwärzungskurve. Denn es interemiert hier vor allem die Abhängigkeit des Entwicklungsprozesses von der Entwicklersungsmensetzung und nicht von der Masse des latenten Bildes.

Von diemm Standpunkt aus ist der Entwicklungsvorgang historisch susest untersucht worden. Es liegt daher umfangreiches Material vor. Bei weitem den . größten Anteil an diesen Untersuchungen haben Saurrann (16) und Muss, deren Ergehnisse daher im folgenden in übersichtlicher und konsentrierter Form

wiederzugeben alnd.

Die Unterszehungen der erwähnten Art können naturgemäß, da sie nicht den Zustand des einzelnen Bromsilberkorns berücknichtigen, niemals den Entwicklungsvorgang in seinem eigentlichen Wesen ergründen. Zu diesem leisten Ziel krimen sie nur eine gewisse Richtung angeben.

Die Renktionsgleichung und die Statik des Entwicklungsvorganges.

67. Die Entwicklung in sauer Lieung mit Eisenoxalat. Da bei den üblichen organischen Entwicklern der Beaktionsmechanismus sehwer zu überschen ist, wurde von Saueraum und Mans vor allem die Eintwicklung mit Eisensalsen, im besonderen mit Eisenoxalat, zu den Untersuchungen herangesogen. Die Reaktion kenn hier leicht analytisch verfolgt werden, und störende Rebeureaktionen truten nicht auf.

Im Bischonalat ist des Bisch als komplexes Anion Fo (O<sub>2</sub>O<sub>4</sub>), wuchenden, welches in Gegenwert eines Überschusses von freien Oznalationen autsprechend dem Gleichgewicht

**ሕ**ቀ(ር<sup>ዘ</sup>ርሳ<sup>)</sup>/ ചട്ട ሕբር<sup>4</sup>ርሳ + ር<sup>4</sup>ርሳ

beständig ist.

Die chemische Gleichung für die Entwicktung mit Eisenoxalat kann geschrieben werden:

 $Ag' + Fe(O_iO_i)_i^{\mu} = Ag_{act} + Fe(O_iO_i)_i^{\mu}$ 

d. h. die Silberienen, welche durch Läsung des AgBr der Schicht entsichen und deren Konzentzution als konstant answehen ist (AgBr als fester Körper im Lösungsgleichgewicht), werden in metallisches Silber verwandelt.

Wichtig für die Vorstellung des Entwicklungsvorganges ist die Brage, ob die Butwicklung einen umkehrbaren Proseß darstellt. Die verägernde Whitung des Bromkeliums deutet darauf hin. Ausstraum (I) sowie Hurraus (4) und Daumman haben suorst ein Gleichgewicht angenommen und Annes (8) hat darauf hingswiesen, daß die verzögernde Wirkung des Bromkeliums durch Löslichkeitsverminderung des Bilberious in dem Gleichgewicht

su arkitren ist. Simerrand und Mans schließlich fanden, daß erstens Zusatz von Ferricoulat sum Entwickler die Hutwicklungsgeschwindigkeit stark herabstist und daß sweitens ein entwickeltes Megativ in einer Lösung von Ferricouslat und KBr völlig ausgebleicht wird (d. h. das Silber wird in Bromsilber surückverwandelt). Nach diesen Befunden kann die Amahme einer reversiblen Reaktion für die Entwicklung mit Ferrocusist als sichergestellt gelten.

Für die Gleichgewichtsbedingung ergibt sich folgender Ausdruck: Aus

folgt

De weiter gilt:

ceglibs sich

so daß durch Zusammensiehung beider Tellresultate folgt:

$$\frac{[Ke^{-}]}{[Ke^{-}][Ee^{-}]} = \text{leanet.} = K.$$

Die Gleichgswichtskonstante wurde von Suueraum (14,106ff.) und Muss neben anderen weniger brauchberen Methoden durch Ermittlung der Grenswarte Ausbleichung.—Entwicklung festgestellt. Versuchsstreifen von Platten, die sur Hälfie belichtet, sur anderen Hälfie unbelichtet waren, wurden in das Besktionagemischt gebracht und beobachtet, ob sie entwickelt oder ausgebleicht wurden. So konnten durch Binengen der Grensbedingungen Britwicklung.—Ausbleichen obere und untere Grenswarte von K gefunden wurden. Die Reaktionagemische wurden durch Hinsuffigen von gemessmen Mengen gestellter Ferri- baw. Ferromlitationing su Kaliumomalationing hergestellt.

In Tabelle 120 and chige Vermohe nor Ermittlung von K auf die beschriebene

Weise wiedergegeben.

Tabelle 130. Ermittalung der Gleichgewichtskonstanten der Entwicklungsreaktion mit Hisenoxalat (Konsenkrifenen: g-Kole-com<sup>-1</sup>).

Volument.	Granus-Mala Terraina	· Ortono-Male Furnitus	Common Tibula Teramica	
a) '	Variation d	er. Konsen	ration des	Ferritons und Ferroions.
25 25 25 25 25	9,8 · 10 <sup>-3</sup> 9,8 · 10 <sup>-4</sup> 9,8 · 10 <sup>-4</sup> ·	3,91 · 10-4 3,50 · 10-4 8,74 · 10-5 1,60 · 10-4	1,01 · 10 · 10 · 1,01 · 10 · 10 · 10 · 1	710 + 650 600  X Hegt also swisshen 710 und 650 710 + 690  K liegt swisshen 710 und 690
25 25	3,6 · 10 <sup>-4</sup> 3,6 · 10 <sup>-4</sup>	1.8 · 10 · 0 1.8 · 10 · 0	1,01 · 10-	650 + 690 + K Hegt swischen 650 und 690

Volument	Grana-Aris	Organi-Mole	Granes-Mala	X = [No.]   10
Columns	Fernica	Presiden	Remaica	+ Majorithms — Andreas
b) 1 95 25 25 25 25 25 25	Variation d   8,6 · 10 - 5   3,6 · 10 - 5	8,04 · 10 · 4 5,25 · 10 · 4 1,20 · 10 · 4 1,20 · 10 · 4 1,20 · 10 · 4 2,58 · 10 · 4	\$,65 · 10 · 0 \$,65 · 10 · 0 1,01 · 10 · 0 1,01 · 10 · 0 5,05 · 10 · 0	Ferritons und Bromions.  700 + 672 - 686 650 - 670 690 + 674 - 688

c) Variation des Volumens v und der Konsentration des Forritons,

100 | 1,15 \cdot 10^{-4} | 4,15 \cdot 10^{-6} | 4,04 \cdot 10^{-6} | 678 \} 679

100 | 1,15 \cdot 10^{-4} | 4,13 \cdot 10^{-6} | 4,04 \cdot 10^{-6} | 678 \} 679

K ist also su 680 gefunden. Die Konsentrationen des Bromions sind swischen n/10-n/80 vertiert. Rimmt man die Dissosiation des KBr su 90% an, so ergibt sich mit dieser Korrekter:

$$K = 680:0,90 = 755.$$

Bei einer Brumienenkomentration von n/1000 (== 10<sup>-6</sup> g-Mole · com<sup>-1</sup>) müßte daher die Konsentration des Ferritons 1800mal größer sein als die des Ferrotons, wenn keine Entwicklung eintreten soll. Die Entwicklung wird also bei der praktienhen Anwendung des Hesnowalstantwicklers durch die auftretenden Oxydetionsprodukte (Ferriton) nicht merklich gebenunt werden, wie es in der Tat der Fall ist.

68. Entwicklung in alkalischer Lösung. Für alkalische Hydroxylaminlösung ergab sich folgende Reaktionsgleichung:

$$8Ag' + 8MH_0O' = 8Ag + 8H_0O + M_0.$$

(In alkalischer Hydroxylaminkiung trits das Ion EH<sub>2</sub>O' auf:

$$MH_1OH + MaOH = MH_1OMa + H_1O.)$$

Die Gleichung ist durch Massung des redusierten Silbers bei gleichzeitiger Bestimmung des verbrauchten Hydroxylamins gegröffs worden.

Auf Shnikha Weiss ergibt sich für Wasserstoffsuperoxyd, welches abenfalls Entwicklereigenschaften bestist, folgende Reaktionerieichung:

$$3\Delta_{g'} + 3O_{1}\Pi' = 3\Delta_{g} + 3O_{1} + \Pi_{1}$$

(Fir H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in alkalienber Lipung wird angenommen (s. Carymer [J]):

$$\mathbf{H}_{\mathbf{i}}\mathbf{O}^{\mathbf{i}} + \mathbf{N}\mathbf{s}\mathbf{O}\mathbf{H} = \mathbf{N}\mathbf{s}' + \mathbf{O}_{\mathbf{i}}\mathbf{H}' + \mathbf{H}_{\mathbf{i}}\mathbf{O}'$$

Bei den organischen Entwicklersubstensen gestelten sich Untersuchungen, wie sie beim Eisencoulat erwähnt sind, sehr schwierig. Die Ermittlung einer Reaktionsgleichung stößt insofern auf Schwierigkeiten, als diese Substansen beteits durch die Luft stack oxydiert werden. He gelang bisher nicht, diese Körper nahm Solfit und Alkali sicher quantitativ zu bestimmen.

Für Hydrochinon fund Ammanus (stillers in Erom [9, 313]), indem er su einer alleitschen Entwickleritsung einen großen Überschuß von Aglie fügte und annahm, daß durch diesen Überschuß der Entwickler vollkommen und nur durch die Entwicklungsreaktion verbeaucht baw, exydiert wäre, einen Umsatz von 3 Molekülen Aglie pro Molekül Hydrochinon. Da als Oxydationsprodukt, Chinon nachgewiesen werden kounts, ergibt sich für Hydrochinon mit großer

Wahrscheinlichkeit die Reduktionsgleichung (vgl. Sumppann [14, 169] und Munn);

De weiterhin eine Läsung von Chinon und KBr ein Negativ unter Umwandlung des Ag zu AgBr ausbielcht, muß auch die Entwicklung mit Hydrochinon als ein im Grunde reversibler Prozaß angeschen werden. Daß er es taisächlich nicht ist, wie die Wirkungslozigkeit von Chinon im Entwickler in besug auf die Versögerung der Entwicklungsgeschwindigkeit erkennen 188t, wird durch Nebesresaktionen mit dem Chinon bedingt. Mit Albali bildet Chinon s. B.:

Mit atmosphärischem Sauerstoff werden ebenfalls von Ohmon in Gegenwart von Alkali komplisierte Körper gehildet, die Hntwicklereigenschaften besitzen. Auch Sulfit stört in dieser Weise. Shurpand (14) und Muss nehmen an, daß Sulfit mit Chinon Hydrochinon und Dithionat bildet:

Bei der Entwicklung mit p-Aminophenol oder auch mit dem sehr ähnlich konstituierten p-Phenylendiamin wird wahrscheinlich Imidochinon gebildet, wie aus der Bildung von Imidochinon bei Einwirkung von fillberoxyd auf die genamten Körper in Stherischer Löung geschlossen werden kann. Nimmt man p-Aminophenol bzw. p-Phenylendiamin als zweibesische Säuren an, so ist die lintwicklungsreaktion im Prinzip folgendermaßen zu denken:

haw.

De die Imidochinone sehr unbeständig sind, insbesondere mit Wasser sofert reagieren, werden bei der Entwicklung mit p-Aminophanol bzw. p-Phanylandamin nicht sie, sondern ihre (komplisierten) Zenetzungsprodukte gefunden.

Die Kinstik des Entwicklungsvorganges (die Abhängigkeit der Entwicklung von den Entwicklerkomponenten).

66. Das Eindringen des Entwicklers in die Schickt. Für die ersten Stadion der Eintwicklung ist die Frage von Wichtigkeit, wie weit das Eindringen des Entwicklers in die Schicht der eigenklichen Eintwicklungsreaktion gegenüber eine Rolle spielt.

Der Vorgang wird im wesentlichen von der Quellung der Gelatino bestimmt, wobel zu beschten ist, daß die maximale Quellung abhängt von der Zummmenseimung und den Eigenschaften der Flündigkeit. Bei Eintwickkerlösungen sphilt vor allem der Eicktrolytgehalt und der pn-Wert der eindeingenden Lösung eine Rolle für die maximal von der Galatine aufgenommene Filmigkeit (vgl. Kapttal II, A, b, Nr. 5, S. 27). Für die Kinetik des Quellungsvorganges kann mit großer Annäherung der übliche Ansats

$$\frac{ds}{ds} = K(q - s)$$

gemacht werden. Es bedeutet in der Geinbung:

de die Quellungsgeschwindigkeit,

q die maximal aufgenommene Hitzelgkeitemenge (nach Hinstollung des Gleichgewichts).

K eine Konstante, abhängig von Fitzudgkeit und Gelatinesorte.

Tabelle 121. Absorptionsverlauf von Wasser in 1,008 g Gelatine bei 20° C (s. Smurram [16, 95/97] und Mum).

Quedenson!	Andrews and the Andrews Andrew	$K = \frac{1}{l} \ln \frac{l}{l - s}$
10 Min. 120 m 60 m 120 m 48,5 Std.	2,860 4,402 6,871 7,909	0,0193 0,0804 0,0185 0,0178
<b>63,3</b> ,,	7,108 7,188	K = 0,0193 i. M.

Die nebenstehunde Tabollo III seigt die Anwendung der obergenannten Gleichung auf ein System Wasser-Gelatine bei 20° C.

Sherrahd (14, 101) und Misse fanden, daß die Absorption her.
das Hindringen der Eintwicklers in die Schicht wesentlich schnoller verläuft als die eigentliche Entwicklungsrecktion. Ihre Boobsehtungen, welche diese Anschauung stillers, können in folgende Sittes zuennundergefaßt werden:

1. Hine in Wesser his name sur Grisse three Quellbarkeit gequellone Platte entwicks it sich ebense schnell oder schneller als eine trockens Platte.

2. Der Temperaturkoeffisient der Butwicklung ist im allgemeinen größer (1,7—2,5) als der der Quellung (1,3—1,5).

 Die Virkunität einer Entwicklerläung kann beteichtlich vorgeöbet wurden, ohne daß die Entwicklungsprechwindigkeit deshalb verzingert wird.

 Histung der Schicht (s. B. mit Formaldehyd) verlangsamt die Absorptior nicht und ändert die Entwicklungsgeschwindigkeit nicht.

Weitere Bestätigungen das Befunder, daß die Quellung der Eintwicklunge reaktion gegenüber sehr viel schneller verläuft, konnten durch Unterspelning der Antengwindlums der Eintwicklung gewomen werden. Als Maß der Geschwindig leit wurde die Zehr des Erschehners der ersten Bildspuren angenommen. Durci Beliehtung verschiedener Platten einmal von der Vorderseite (der Schlehtung und sinnal von der Bückweite (Glassette) und Beobachtung des Erscheinens de ersten Bildspuren wurden folgende Sites erhalten (für Bischonzalatentwickler)

Belichtung durch die Glasseite hindurch:

Bei kursen Belichtungen erscheint die Bückseite vor der Vorderwite. Mit sunchmenden Beliehtungen gleichen nich jedoch die Unterschiede aus. Die Zeiten sind im gansen wunig verschieden, wie Tabelle 123 seigt:

2. Belichtung von der Schichtseite: Tabelle 122 (s. SHERFARD [14] und Mass). rich auf der Schichtschie der Platte,

Aus allen diesen Versuchsergebnissen ist su schließen, daß der Entwickler bereits, in einem sehr frühen Stadium der Entwicklung vollständig in die Schicht eingedrungen ist. Die Konseniration des Entwicklers ist jedoch, wenn er die untersten Schichten excions has, durch die Diffusion und durch die Oxydation des entwickelten

Die ersten Bildspuren erscheinen Zeiten des Erscheinens der ersten Bildspuren bei Belichtung der Bahisht von der Glasseite aus, n/10-Hisanoxalat bei 150 C.

Pullshing présent.	Replan, des Tri- ministeres myl- der Behaldeniko Bekunden	Entire des In- miniment auf der Generalis Belegnien			
Itaronio 10" 60" 300"	79,4 54,6 40,3	63,0 63,6 46.3			
WRATERS 300"	04,8	90,4			

Bromailhern etwas veeringeri. He enistehen daher Konsentrationsumterschiede in der Schicht. Bei gentigend langer Entwicklung werden sich diese Unterechieda avagleichen,

Weiterhin ergibt eich offenber (bei Bestrahlung der Schicht mit Lichtstrahlen!) eine Abstutung der Resktionstähigkeit der einzelnen Körnerschichten in Abhängigkeit von der Reposition (vgl. Tabelle 182), wobel die am meisten belichteten Körner (die der oberen Kornenhichten) die reaktionsfähigsten sind,

He kommen also für das Erscheinen der ersten Bildspuren zwei Gradienien in Betracht, die im Falle der Exposition der Platte von der Schichtseite in demaalhen Sinn liegen und einender verstärken. (Größtes Entwicklungsvermögen und größte Entwicklungsfilhigkeit auf der Schichtseite.) Für Belichtungen von der Glasseite dagsgen haben die beiden Gradienten entgagengeseiste Vorszichen. (Größte Entwicklerkonsentestion auf der Schishtecite, größte Entwickelbarkeit auf der (Hameite.) Je nachdem der eine oder andere Gradient vorhermeht, werden in diesem Falle die ersten Bildspuren auf der Glassette oder Schichtsette erechebren.

Die durch die beiden Gradienien hervorgerafene Verteilung der entwickelten Körner in der Schicht wird sehr anschaulich durch die Mikrophotographien von Dünnschliffen (Filmschichten)<sup>1</sup> in den Abb, 186 und 188 dargestellt. Die Aufnahmen aind einer Arbeit von Hongson (1,712/713) entnommen. Sämtliche Schichten sind normal von der Schichtzeite sus beliehtet. Die Abb. 186s-h seigen die Abhängigheit der Kornverteilung in der Schicht in Ahhängigkeit von der Exposition bei konetenter Entwicklungsesit. Abb. 187 ist die augahörige Schwirzungskurve. Die einselnen Punkte dieser Kurve entsprechen den zu den einselnen Photogrammen der Abb, 136 gehörigen Dichten.

Die Abb. 1882-e seigen die Abhängigkeit der Komverteilung in der Schicht in Abhängigkeit der Entwicklungsdauer bei konstanter Exposition¹ (vgl. auch Abb. 46 und 46 auf 8. 78).

Die obenerwähnte Abstufung der Hniwicklungsgrechwindigkeit in den verschiedenen Kornlagen infolge der verschiedenen absorbierten Lichtmengen fullt bei Röntgenstrahlenerpositionen fort. Bei der geringen Absorption der Rönigenstrahlen (cs. 2%, vgl. S. 106) kann eine gleichmäßige Durchdringung der Schicht haw, eine gielchmäßigs Absorption der Röntgenstrahlen in der Schicht angenommen werden. Bei gentigend langer Entwicklung sind daher

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Genamere Angaben, wie s. B. Exposition und Hatwicklungszeiten für die Abb. 188a—a, sind Isider in der Originalischeit von Honoutur nicht an finden.

die entwickelten Körner in Röntgemaufnahmen gielehmäßig über die ganze Schichttiefe vertellt (vgl. J. Econor [So. 55, Abb. 8]).

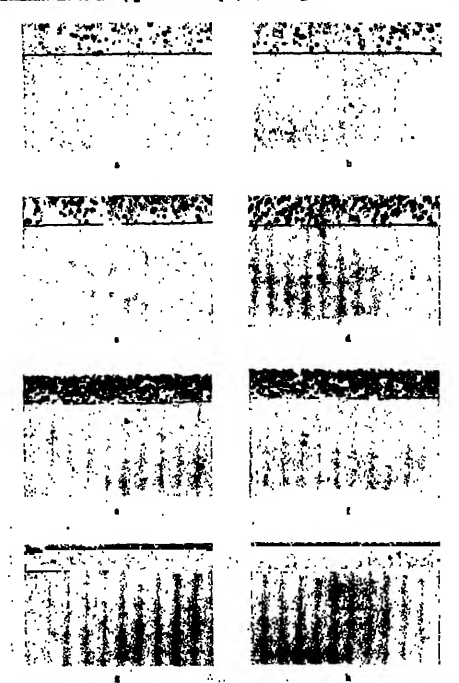


Abb. 1864-b. Ablifterhieß der Verfellung der erintelten. Abres in der fieblich wie der Bellehbünge-

ţ

70. Aligemeine Geschmäßigkeiten für die Dynamik der Hniwicking bei kenstanter Entwicklerszummensetzung. Bei konstanter Entwicklersussammenestums gilt mit großer Anntherung für den Entwicklungsverlauf bei einer bestimmten Belichtung die Bestehung (s. Shurrand [14, 59ff.] und Mass):

$$\frac{dD}{di} = K(D_m - D)$$

oder integriert

$$K = \frac{1}{i} \lg \frac{D_{\bullet}}{D_{\bullet} - D},$$

wobel D die in der Zeit t entwickelte Dighte und

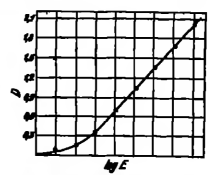
 $D_{\bullet}$  die maximal bei der Belichtung entwickelbare Dichte darzielit.

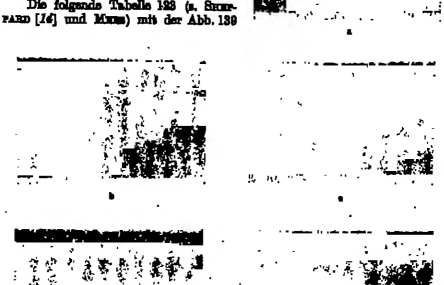
Man kann die Formel auch in der Form

$$D = D_0 (1 - s^{-xt})$$

schreiben, wie sie schon von Humme (1)

und Danverm.n gefunden wurde. Die folgende Tabelle 128 (s. Sum-





140

seigh, daß bei Einhaltung experimenteller Vorsichtsmaßregaln (z. B. gantigore KBr im Entwickler, um die Versögerung durch die bei der Eintwicklung ont stehenden KBr-Mangen auszuschalten) die obenerwähnte Formol mit großer

Annaherung gilt, sofern — wie in der Tabelle geschehen — nicht zu kleine Knitwicklungszeiten in Betracht gezogen werden. Die in der Tabelle angegebence Rethen  $D_1$ ,  $D_2$ ,  $D_3$  gelten für drei gleiche Belichtungen, die alle auf  $D_4 = 2.0$ mit Hilfe einfacher Proportionen reduziert sind.

Tabelle 123. Abhängigkeit der entwickelten Dichte von der Mntwick lungsdauer (bei langen Entwicklungsseiten).  $D_{\rm bes.} = D_{\rm e} (1 - e^{-Kt})$   $K \approx 0.0203; D_{\rm e} = 2.000.$  Entwickler: n/25 Eisenoxalat; n/500 Br'.

Haderlakkungs- datair Manakan	æ,	P <sub>1</sub>	Д	D <sub>leads</sub> . (Mildel)	D <sub>100</sub> = D = (1 e <sup>-2</sup> )
5 10 15 20 25 20 40 95 128	0,830 0,778 1,012 1,237 1,830 1,810 1,810 1,904 1,904 1,900	0,303 0,315 0,975 1,323 1,365	0,873 0,687 1,020 1,228 1,236 1,610	0,385 0,768 1,003 1,889 1,880 1,810 1,010 1,004 1,970 2,000	0,410 0,785 0,095 1,901 1,364 1,495 1,681 1,980 1,080

Der untere Teil der Dichte-Entwicklungszeitkunve dagegen wird von dem erwähnten Ansais nicht erfaßt. Nach der Formel ist die Kurve durch eine reine Exponentialfunktion bestimmt, während sie tatatchlich, wie eingehende

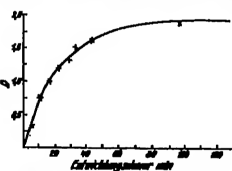
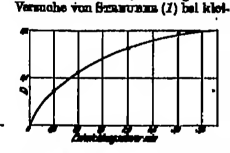


Abb. 198, Yecken der Universitäning giner Meyantide (Vpl., Tabollo 1981)

non Entwickingsseiten seigien, eine gegen die s-Ashee konvex durchgebogene In-

duktionsperiode aufweist.

Die Erkikrung dieser Abweishung baw.



 $\frac{1}{t} \cdot \ln \frac{D_{00}}{D_{00} - p} \approx \text{house}.$   $\text{house} = 0.00 \text{ fit } D_{00} = 0.00.$  Retriction Materialism.

÷

der Induktionspriode der Dichte-Entwicklungsseitkunve ist in der Verschiedenartigieit der einzelnen Bronnilberkürner einer Emulaion au auchen. Vorausseisung für die Göbligkeit der erwähnten Betrachtungsweise sind offenbar gleichartig autwickelnde Kürner. Diese Bedingung ist aber praktisch bei Bestrahlung

gerude bei kienen Entwicklungmeiten stark hemerkhar machen. Wird dagegen mit c-Strahlen bestrahlt, so kommt man dem Zustand glotchartig entwickelbarer. Körner (vgl. Kapital II, C, c, Nr. 86, S. 279) wasentlich

mit Licht nie erfüllt und die Folgen dieser Körnerverschiedenheiten werden zieh

näher. Hier glit dazm auch die Formel bis zu kleinen Entwicklungszeiten, wie Abb. 140 szigt.

Trägt man statt der entwickelten Dichten die entwickelten Silbermengen auf der Ordinate auf, so erhält man Kurven, wie sie in den Abb. 141 und 143, die von

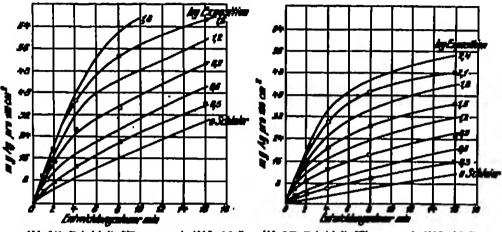


Abb. 141. Interdebility fillnersamen in Abbilingisted von der Interdebilingschauer bei bemeinnier Reich iersg. (Kolah-Presson-Randsian.)

Abb. 140. Indvictobile Albertagen in Abblingische von der Betrickistrankener bei bemitzeter Beliebtener, (Kodal-Gennerskel-Film.)

SHEFFARD (6) und BALLARD gelegentlich einer Untersuchung über die Deckkraft des entwickelten Silbers (vgl. auch S. 80/81) erhelten wurden, enthalten sind.

Die Betrachtungen, wie sie versiehend auf die Abhängigkeit der Diehte von der Entwicklungsdauer angewandt sind, lassen sich auch auf den Entwicklungsfakter y (vgl. Abb. 98, S. 167) übertragen (s. Seurragen [14,71] und Muss). Da für den geraden Teil der S-Kurve, (d. h. für normale Expositionen) gilt:

 $D = \gamma$  (lg  $H - \lg 4$ ), wobel H die Ehxporition, 4 die Inertia ist und

 $D = D_{m} (1 - e^{-Rt})$ ,

muß bei konstantem R, we also  $D = \text{konst} \cdot \gamma \text{ ist},$   $\gamma = \gamma_{m} (1 - e^{-Rt})$ sein  $(\gamma_{m} \text{ ist der Eniwicklungsfak-}$ 

tor für to).

Die Tabelle 125 zeigt die Gültigkeit des Anzürunks für zwei verschiedene Plattensorten.

vorsichend auf die Abhängiginit Tebelle 134. Abhängigkeit des Entwicklungsder Dichte von der Entwicklungsdanze angewandt stod. lausen sich Entwicklungsdauer.

Minnis	7	7-7-7
10 15 40 60 100 100	0,50 0,73 1,08 1,83 1,47 1,77 1,91 9,19 8,67	0,0480 0,0853 0,0872 0,0808 0,0878 0,0841 0,0489
#0 #0 #0	0,064 0,840 1,28 1,63 1,90 8,40	0,0495 0,0500 0,0500 0,0470 0,0487 f. M.

De  $\gamma = \operatorname{tg} \partial$  die Steilheit der Schwärzungskurve angibt, so besagen die vorstehenden Tabellen haw, die Formel für  $\gamma$ , daß sich die Kotgung der Schwärzungskurve mit der Entwicklungsseit einem Grenswert nähert (vgl. auch Abb. 99).

Hine bequene Methode der Bestimmung von  $\gamma_n$  ist von Shurran (14, 73) und Muss folgendermaßen angegeben worden:

By worden swel y-Weste für swel verschiedene Entwicklungsmeiten gemessen:

 $y_1$  emispreshend  $l_1$  $y_2$  emispreshend  $l_2$ 

Die Beobschtungsweiten  $t_1$  und  $t_2$  sollen sich verhalten wie 1:2:  $t_2 = 3 t_1$ .

Darm ist:

$$\gamma_1 = \gamma_m (1 - e^{-Kt_0})$$

$$\gamma_n = \gamma_m (1 - e^{-Kt_0}) = \gamma_m (1 - e^{-Kt_0}).$$
(1)

He ard 4 - K4 - s, dam folgh:

$$\frac{\gamma_1}{\gamma_0} = \frac{1-\sigma}{1-\sigma^2} = \frac{1}{1+\sigma} = \frac{1}{1+\sigma-KL}$$

oder

wird logarithmiert, so ergibt sieh:

$$\ln \frac{\gamma_1}{\gamma_0 - \gamma_1} = K t_1,$$

$$K = \frac{1}{t_1} \ln \frac{\gamma_1}{\gamma_0 - \gamma_1}.$$

Let jedoch X bekannt, so karm aus (1) leicht  $\gamma_m$  berechnet worden.

Tabello 186. Wirksamkeit varschiedener Entwicklers gemessen an dem Wort von K in der wicklersubstamen ist nativität, gemessen an dem Wort von K in der tilbioh K verschieden. Gleichung:  $K = \frac{1}{t} \lg \frac{\gamma_m}{\gamma_m - \gamma}$ . (20°C). Man kann in der Größe

Extrahiler- orbition	Xousedestion for Materialis- missions	E	Relative With- minister of the other cases I
Risenovalet	n/10	0,071	71
Risenfluorid	n/10	0,0048	43
Risenalizat	n/10	0,0010	1,0

Für verschiedene Hintwicklerscheitungen ist netürlich K verschieden. Man kann in der Grüße von K eine relative Wirksamkeit des Entwicklers erhlicken. Für Hisemitent, Hisenfluorid und Risenovalat ergaben sich die Daten der Tubelle 125.

Hierach entwickelt Eiseneralet 71 mal und Eisenfluorid 4,8 mal schneller als Eiseneltrat.

71. Die Abhängigkeit der lintwicklungsgesehwindigkeit von der Konsentration der Entwicklersubstans in der Entwickleriösung. Der Einfluß der Konsentration der Entwicklersubstans auf den Verlauf der Entwicklung ist für

> Rismozalat, Paramidophenol, Hydroxylamin, und Misiol Hydroxhinon,

genauer (s. Shungano [14, 72 und 176] und Maus) untersucht wurden. Als Haß der Entwicklungsgenhwindigkeit kann die Konstante

K and der Beziehung  $K = \frac{1}{i} \lg \frac{D_m}{D_m - D}$  (D ist die entwinkelte Dichte),

. If any der Bestehung  $K' = \frac{1}{i} \lg \frac{\gamma_n}{\gamma_n - \gamma}$  (y ist der Eintwicklungsfaktor)

und die Zeit des Erscheinens der ersten Bildspuren gewählt werden,

Für Eisenoxulat erguben sich die Tabellen 196 u. 127;

Tabelle 126. Einfluß der Konzentration des Eisenowalats auf die Entwicklungsgeschwindigkeit.

Timminia da Matamiris	$E = \frac{1}{l} = \frac{D_{00}}{D_{00} - D}$
n/12,5	0,4011
n/12,5	0,4061
n/35	0,508
n/60	0,100
n/60	0,102
[B⊬]	n/500.

Tabelle 127. Hinfluß der Konzentration des Bisenoxalats auf den Entwicklungsfaktor 7.

Komplexies da Montanich	Redwinklangs- denier Minnism	7
n/25	5	0,73
n/12,5	3,5	0,78
n/85	10	1,54
n/18,5	5	1,59

Die Entwicklungsgeschwindigkeit ist nach diesen Hegelmissen proportional der Entwicklerunkstung.

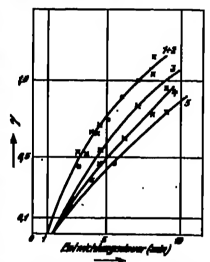
Anch für den Entwicklungsfaktor  $\gamma$  ist die Wickung des Entwicklers proportional der Konsentration des Eisenomalste, wie Tabelle 127 seigt;

Die Entwicklungsseiten, welche sur Erreichung eines gegebenen Faktors y notwendig sind, sind umgekehrt proportional der Konsentration des Eisenowalsts.

Für die Entwicklungssubstansen, welche in alkalischer Lösung arbeiten, ergeben sich Shnliche Regebnisse. Die Versuche sind jedoch hier nicht mehr gans so eindeutig wie beim Hisenouslat, well hier neben der Konsentration der Entwicklersubstans auch die Alkalikonsentration auf die Entwicklungsgeschwindigkeit Einfinß hat.

De die Entwicklermbstemen, welche in alkalischer Lösung verwendet wurden, alle als schwache Säuren ansuschen sind (O.H.O."—H.H.; O.H.O.R"—H.H. usw.), so beobachtet man den Einfuß der Konsenization der Entwicklerschetens sweckmäßig bei relativ zur Azidität der Entwicklerschetens genügend großem Alkalifiberschuß.

Für Hydroxylamin ergaben sich bei großem Alkalifiberschuß folgende Zahlan in besug auf y:



Aldo, 140. Aldelugigiani der Underhölunggenterholigisch von der Hydrochlendenmaterian bei (2000) – 0.000 n. Eurys 1 n. de (2,000 n) in de (2,000 n) Hydrochlend. Eurys 4: 6,1 m Hydrochlend. Eurys 4: 6,00 m Hydrochlend. Eurys 4: 6,00 m Hydrochlend. (79). Talledo 190.)

0.05 n NH\_OH + 0.144 n NaOH Entwicklungsdaner 1.3 Min.  $\gamma = 0.75$  0.01 n NH\_OH + 0.087 n NaOH , 0.5 ,  $\gamma = 0.75$ 

Für Hydrochinon erhielten Sunrann und Mum Tabelle 128. In Abb. 143 sind die Daten der Tabelle 128 graphisch dargestellt.

Wie am den Vermehergebnissen ersichtlich ist, wichet sunächst (his m/40) die Entwicklungsgeschwindigkeit der Hydrochinankunstnirstion proportional und nimmt dann langsam ab. Der Grund hierfür dürfte in der gleichen Ursache, welche sich bei Abb. 186, S. 189 ergab, su suchen sein. Hier wie dort beim Metol tritt der Rückgang der Hniwicklungsgeschwindigkeit ein, sobald die Asklität der Entwicklungsgeschwindigkeit ein, sobald die Asklität der Entwicklungsgeschwindigkeit wird.

Considerate Sing Light Strike College

Tabelle 128. Binfluß der Konzentration des Hydrochinons auf die Entwicklungsgesehwindigkeit (y und  $T_d$ ) bei konstanter Alkalikonscutration.

[NsOH] = 0,0485 n.

e,itti m. H Catio	0,015 m Hydro- oldson Gless 0,000 m Hydro- oldson		iydro- M	dre- 0,100 m Hydro- ctines		A,000 m Hydro- chiase			
Britrish- lenguistant Masten	Y	Reducial: Inceptions: Minutes	. 7	Aniwich- jungolaum Minglen	7		7	Reivist- Ingelieur Munique Minnigu	7
5,5 9,0	0,45	8,0 4,0 5,0 8,0	0,53 0,65 0,74 1,15	3,0 4,0 6,0 7,0	0,41 0,65 0,89 1,00	4,5 7,0	0,545 0,8 <b>3</b> 5	4,5 5,0 8.0	0,34 0,45 0,61 0,78
W.—1.9%	innten	T1.01	Mhysta.	Ta-1.01	flunte	T1.3 H	hauten	[ 0,0 [ <b>2</b> ]₄—1.5≌	0,945 Imuten

Verdünnt man die vollständige Entwicklerlüsung, hält also das Verhältnis von Alkuli su Entwicklersubstanz konstant, so ergeben sich bei Paramidophenol für  $\gamma$  folgende Werte:

Te ist die Zeit des Brecheinens der ersten Bildspuren.

Tabelle 139. Binfluß der Verdünnung des Hatwicklers (p-Amidephenel) auf die Entwicklungsgeschwindigkeit. (Vgl. Abb. 144.)

			1.			
0.1 pr principles and 0.1 x 2002		6,05 m. p-Amidaphanol 6,05 m. Amida		0,000 at p-Amiliophenol 0,000 at MAGH		
•	Naturalitangs- de par Manaton		Heighfeldungs- damer Minnium		Indepictation desire Manager	r
	1,0 9,0 3,0 6,0	0,79 1,95 1,60 1,80	0,5 2,0 4,0 8,0	0,49 0,79 1,25 1,50	0,5 1,0 2,0 9,5 5,0	0,97 0,50 0,70 0,74 1,04

Für die Zeit des Erscheinens der emien Bildspuren wurden die Deten der Tabelle 180 erhalten:

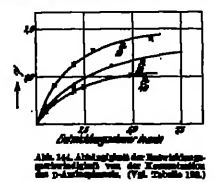


Tabelle 130. Abhängigkeit der Zeiten des Erscheinens der ersten Bildspuren von der Entwicklerkonzentration. — (p-Amidophenol.)

Sept das Replacement Tyrest,	Volume. Y	# P	Karan- india
8,0	1,0	5,0	m/90
10,3	9,0	5,15	m/40
21,0	4,0	5,95	m/80
29,6	8,0	4,90	m/160
81,0	16,0	5,06	m/320
247,4	38,0	7,75	m/640

Nach diesen Befunden ist die Entwicklungsgeschwindigkeit bis herb zu Konzentzstionen von eiwa m/400 p-Amidophenol der Konzentzstion proportismal. Auffallend und abweichend von den im Vorsichenden erwähnten Bechsehtungen verschiedene Entwicklungen verschiedene Entwicklungsmungen verschiedene Entwicklungsmungen wie Amidol, Triamidobensol, Triamidotolnol, Diamidorenesin und in geringen

Maße auch Metel.

So entwickelt z. B. cine 0.05 prox. Amidolfisung (ohne Alkali baw. Sulfis) wesentilch schneller als eine 1-Spros. Listing. Wahrend in einer 0,05 pros. Lifeting bereits nach 5 Minuten Entwicklungsdaner ein hetrichtlicher 7-Wert erreicht ist, erscheinen in der 1 pros. Lösung nach dieser Zeit die ersten Bildspuren.

und swar auf der Rückneite der Schicht.

Hine Deutong dieser Erscheimungen hat Lürro-Chances (15) (s. s. A. H. NIES [5] und B. A. Whistanan) gegeben. Das salemure Diamidophenol wird durch die Gelatine in HOI und Amidobase gespalten. Die Gelatine absurhiert die Salmaure, so daß nach der Tiefe der Gelatineschicht zu eine absehmend saure und daher stärker entwickelnde Lisung entsteht. Die Reduktion seitst daher sunfichet nur in tieferen Schichten ein. Auch die Notwendigkeit sehr kleiner Konsentrationen der Entwicklersuhetens ist demit erklärt, denn das Absorptionsvermögen der Gelatina für HOI ist natürlich nur beschränkt.

78. Die Abkängigkeit der Untwicklungsgeschwindigkeit von der Alkalikonsentration in der Entwickleriösung. Die Bolle der Alkalien bei der Entwicklung ist von verschiedenen Gesichtspunkten bereits in anderen verstehenden Kaniteln

behandelt.

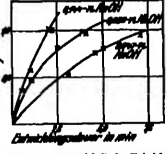
So sind auf S. 190 die Beobschiungen über den gegenseitigen Ernetz der einselnen Alkalien untereinender in einer Entwicklerlösung erwähnt. Es ergab sich, daß sich die Alkalien untereinander in dem Maße ihrer Dissortation in OH-Ionen vertreten können, da die Rolle der Alkalien allein durch die von ihnen galleferten OH-Ionen bestimmi ist.

Die Entwicklungsgeschwindigkeit ist bei Variation des Alkalis für den

Metolentwickler bei genfigendem Überschuß en Alkali proportional der Alkalikomentestion (vgl. Abb. 185, S. 180). Für Hydroxylamin (s. Sharrand [14, 175] und Mass) ist der Hinfluß auf den Hutwicklungsfaktor y ebenfalls proportional der OH-Ionen baw. Alkalikonsentration (Tabelle 181 und Abb. 145).

Tabelle 151. Binfiuß der Alkalikonsentra-tion auf den Butwicklungsfaktor y bei Hydroxylaminentwickler. -[MH<sub>6</sub>OH] = 0,060 n.

0,144 x E	LOII	0,006 n X	FOIL	0,047 n MaQH		
Maderials Jangada par Minadan	7 Majoriali Majoriali Minister		Beiseld: Begeidt im Minister		7	
0,50 1,0 <b>2</b> ,0	0,85 0,56 1,00	1,0 9,0 9,5 4,0	0,45 0,70 0,79 0,94	8,0 4,5 5,0 7,0	0,50 0,75 0,77 0,93	



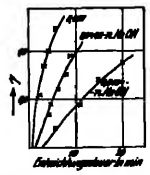
Die Abhängigkeit der Entwicklungsgeschwindigkeit von der Alkalikonsen-tention bei dem Hydrochinonentwickler ergab sich bei relativ sum Alkali größeren Hydrochinonkommittationen proportional der Albalikommutation, wie Tabelle 182 und Abb. 146 migen.

Bed ungefähr Aquivalenten Konsentrationen von Hydrochinon und Alkali steigt die Hetwicklungsgeschwindigkeit sonsichst stärker als proportional der Alkalikonsentration his su der doppelt Squivalenten Alkalikonsentration. Darüber hinaus hat jedoch eine weitere Steigerung der Alkalikonsentration keinen oder nur sehr geringen Rimfiuß (Tabelle 188, Abb. 147).

Tabelle 122. Hinfluß der Alkalikonzentration auf den Hutwicklungsfaktor y beim Hydrochinonentwickler. — Die Hydrochinonkonzentration ist groß gegen die Alkalikonzentration. — [C,H,(OH),] = 0,100 m.

0,6194 n WaOH		e,6496 n HaQII		0,007 m MaQ1L	
Naturiale Integralement Minimum	7	In terjak- Impiriran Mantan	7	Hatwick- Jungahame Missalan	7
11,0 15,0 20,0 26,0	0,44 0,89 0,878 1,04	4,0 4,5 6,0 8,0	0,84 0,45 0,61 0,75 0,945	3,0 3,0 4,0 6,0	0,54 0,95 1,00 1,28
T-2511	inuten	0,0 T <sub>0</sub> —1,3 H		T0,511	Chutan

Te ist die Zeit des Bescheiners der ersten Bildspuren.



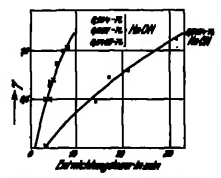


Abb. 148. Abblegigigit der Entwickenggesterieligiet von der Albeitermeinsten hat m/D Rykraphyse, (Vpl. Tabelle 181.) Alth, 147. Abblingische der Interlebenge production bei von der Altalitzungsderkien bei m/48 Rydrunkinne, (Vgl. Tabulla 188.)

Tabelle 183. Binfluß der Alkalikonsentration auf den Hutwicklungsfaktor  $\gamma$  beim Hydroshinonentwickler, —Die Hydroshinonkonsentration ist gleich oder kleiner als die Alkalikonsentration. —  $\{C_iH_{ij}(OH)_{ij}\}$  = 0,035 m.

0,0194 z	Teom	0,0405 p	Noon	6,897 x E10H		7 R MAOH 0,164 R MaO1	
Thirtich- impeleine Marien	7	Reiorial- Impelanar Mantan	. 7	Materials Impalitue Minates	7	Najerlab- Jengselatur Mrunisa	7
14.0 17.0 21.0 31.0 7. — 3.0	0,48 0,73 0,79 1,15	8,5 4,5 5,0 8,0	0,50 0,68 0,78 1,04	4,0 5,0 6,0	0,50 0,69 0,67 1,08	4,0 7,0	0,65 1,00
$T_{\bullet} = 3,0$		$T_0 = 1,0$	Himme	<b>F</b> , = 1,0	Minuto	T 0,95	
Te ist die Zeit des Rescheinens der emien Bildepuren.							

Das Maximum der Hniwicklungsgeschwindigkeit wird hierasch erreicht, wenn 2 Moleküls NaOH auf 1 Molekül Hydrochinen kommen. Dies deutet dazuuf hin, daß der wirkseme, entwickelnde Bestandtell das Ion C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>" ist, welches von dem Sale (LH.(ONa), cellistert wird

dem Sals C.H.(ONs), galiefert wird.

Für p-Amidophenol ergab sich die Entwicklungsgeschwindigkeit in den untersuchten Grensen

(0,030 n p-Amidophenol 0,015 n NaOH und 0,035 n NaOH) (0,050 n u 0,050 n NaOH und 0,020 n NaOH)

als proportional der Alkalikoinsutration, in Übereitstimmung mit den Regobnissen für des Metol (als Derivat des p-Amidophonols).

78. Der Rinfins der Bromidkonsentration in der Entwicklericeung auf die Entwieklungsgeschwindigkeit. Der Rimfuß der Kaltumbromidkonsentration 1884 sich am besten beim Historoxalatentwickler untersuchen, da hier im Gegensatz zu den alkalischen Entwicklern das Oxydationsprodukt der Hutwicklersubstanz definiert ist. Das umfauereichste Versuchsmaterial liegt daher für den Risencoalstentwick-Let (a, SHEEPARD [14, 118] und Mass) vor.

Auf die Gestalt der S-Kurve, also auf den Wert der Inertia (i) und auf den Entwicklungsfaktor (y) wirkt Bromid im Hisenowalatentwickler folgender-

maßen:

Bie zu n/50 Bromid bleibt der Emwicklungsfaktor / unverändert, dagegen nehmen die Werte für i zu. Des heißt: Die Verminderung der Diehten für die singulnen Expositionen ist über ein gewisses Gehiet konstant. Die Schwärzungshurven verschieben sich persilel mein-

ander. Über n/50 Bromid ist der Rinfins Inertia (lgs) bei verschiedenen i wesentlich earinger, wihrend der Entwicklungsseiten (s). ant i wescration geringer, withrend der y-West merklich einkt. Die Schwitzumgskurven worden also flacher.

Alla Rinfituse verschwinden bei unandlich langer Entwicklungsdaner.

Der Zuwachs von ig i (Alg i) ergibt sich, wie Tabelle 184 seigt, ungefähr proportional der Bromidkommutestion und umgekehrt proportional der Entwicklungsdener.

Tabelle 134. Hinflus von Bromid auf die

į.	)*	;r	?
Mantas	Tar'  = 1 (Tab)	[3e] ==1/10	(Br) = a44
4,0	0,88	1,50	2,08
5,0	9,84	1,00	2,18
6,0	0,88	1,35	1,72
8,0	0,50	—	1,50

Nach diesen Ergebnissen kann man den Einfinß des Bromids einfach folgendermaßen durch ein negstives Korrektionsgiled ausdrücken:

$$D=\gamma \lg \frac{H}{4}-\frac{114n}{4},$$

wobel a die Normalität des Bromids und

i die Entwicklungsdauer (in Minuten) bedeutet.

Für die Dichtekurve ergibt sich analog:

$$D = D_{\bullet} \left(1 - e^{-Rt}\right) - \frac{E^{\epsilon} \left[\operatorname{Be}^{\epsilon}\right]}{t}.$$

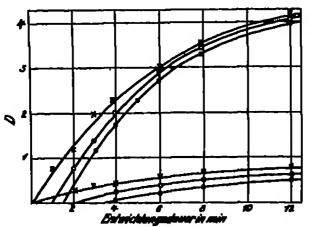
Den Hinfuß des Bromids auf die Dichie-Huiwicklungsdauerkurve (bei einer bestimmten Exposition) geben die Tabellen 185 und Abb. 148 wieder. Die durch das Bromid bewirkte Versägerung wird hierdurch sehr get obsrakterisiers:

Tabelle 185, Einfluß des Bromids auf die Diehte-Entwicklungsdauerkurve. (Historopales x/12.5.)

/									
		Jointhianguleum (Affenium)							
[36]	14.3		1	4	•	6		18	•
0 0,006 n 0,010 n 0 0,005 n 0,010 n	8,01 2,14 1,36	1,186 0,706  0,673 0,195 	3,01 1,80 1,90 1,14 0,69 0,88 0,36	9,99 1,99 1,965 1,11 0,93 0,40 0,96 0,06	131 131 131	3,04 2,90 2,70 1,75 1,58 1,48 0,84 0,41 0,21	3,69 3,50 3,50 3,06 1,99 1,89 0,68 0,68 0,68	4,08 2,94 3,84 3,89 2,20 2,10 0,72 0,64 0,54	0,84 6,64 8,84 8,88 8,88 1,885 1,885 1,285

Ans den gegebenen Daten ist ersichtlich, daß das Bromid die Entwicklung im Risenandstentwickler enterrechand seiner Konsentration und der Entwick-

lungadaner versögert.



heiti (); a,cci x 12hr) 6,610 x 12hr, un aban main unine) (Yyl, Trimin 186.)

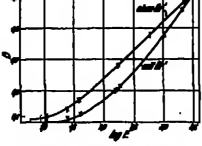
Rives abwelchend wirks sich die Versögerung des Bromids in anderen Entwicklern aus. Abb. 149 z. B. zeigt die Wirkung des Bromids im Hydro. chingnentwickler, Wilhrend beim Riscnoxalatontwickler der 7-Wert der S-Kurvo nur wanig beeinflußt wurde, ist hier beim Hydrochinonentwickler starker din Durchhang der S-Kurve durch des Br' berbeigeführt worden. Das heißt mit anderen Worten:

Die kleinen Dichten (baw. Expositionen) werden mehr surünkgehalten als die großen, oder: Das Negativ hat eine härtere

Abstufung erhalten. Dieser Effakt wird in der Praxis ausgemitzt.

Tabelle 186 enthält Beobachtungsmaterial über die Ahhängigkeit der Zeit des Erscheinens der ersten Bildspuren von der Bromidkonsentration im Eisen-

Tabelle 136. Abhängigkeit der Zeit des Brecheinens der orsten Bildspuren von der Bromidkonsentration. - Konstante Belichtung. (Hismoxalateniwickler, [Fe"] — n/13,5).



	le [38*] -10*	S de la constant	- 5 - 10°
0 5.0 · 10-1 1,0 · 10-1 1,5 · 10-1 2,0 · 10-1 2,5 · 10-1 4,0 · 10-1 1,5 · 10-1 2,0 · 10-1	0,699 1,000 1,176 1,801 1,808 1,609 8,000 9,176 9,801 2,898 9,608 9,608 8,000	14,6 21,6 21,6 31,6 31,3 38,5 48,4 48,5 53,5 58,1 60,5 70,6 64,2 101,8	3,28 3,51 3,70 3,90 3,64 3,44 8,50 3,70 3,72 3,80 8,73 3,28 3,28
•			144-1. 9 49

overlatentwickler. Aus den Werten ist ersichtlich, daß die Zeiten über ein großes Komentrationsgebiet (bis n/80 [Be']) umgekehrt proportional der Bromidkomenteration and, Wird

The P (To ist die Zeit des Erscheinens)

gomotest, so let:

$$V \cdot \lg [Br'] = kmst.$$

Die experimentelle Bostätigung dieser Besiehung geben die Zahlen der Tabelle 136 wieder.

Bei größeren Konsentrationen als n/20 [Br] wächst die Versögerung rascher als proportional der Bromidkonsentration. Dies sieht in Übereinstimmung mit den Daten der Abb. 7 auf S. 18. Für hohe Bromidkonsentrationen (n/10) ergab sieh hier, daß die Entwicklungsgeschwindigkeit sieh einem Grenswert nähert. Allerdings sind die Daten der Tabelle 188 und Abb. 7 nur bedingt zu vergleichen, da sieh Tabelle 188 auf Bisenouslatentwickler, Abb. 7 jedoch auf Metolentwickler besieht.

Für den Zusammenhang swisshen der Zeit des Brobeinens der ersten Bildspuren, der Belichtung und der verzügernden Wirkung des Kaliumbromids ergibt sich die Besiehung:

$$(T_{Bc} - T_0) \cdot \lg I = \text{konst.}$$

Hisrin bedeutet:

The die Zeit des Erscheinens mit Bri.

 $T_0$  die Zeit des Erscheinens ohne Br.

also The - To die Versögerung.

Tabelle 187 zeigt die diesbesüglichen Daten:

Die Verzögerung des Kaliumbromids ist also bei gleicher Bromidkomsaniration annähernd umgekehrt proportional der Belichtung. Kach
den Tabellen 135/136 war weiterhin die Verzögerung bei den
einselnen Belichtungen der
Bromidkonsentration direkt proportional, Die Verzögerung in Abhängigkeit von
Bromidkonsentration und
Belichtung kann daher für
den Hisenoxalatentwickler
folgendermaßen dargestellt
werden:

Die Verzigerung des Ka-Tabelle 187. Verzögernde Wirkung des Kaliumbromids ist also bei glei. liumbromids auf die Zeit des Brzeheinens ober Bronidkonssniration anHellebangen

Bolichtungen.
(Eleganyslatentwickler [Fe''] = n/24.)

	head, = (T <sub>30</sub> T <sub>a</sub> ) is 2						
<b>14.3</b>	m/1000		1200 [Der]	100			
8,80 8,40 8,80 8,18 9,79 9,41 8,06 1,78 1,84	33,5 95,3 29,4 31,3 93,3 21,8 20,0 33,7 28,5	53,0 51,2 50,0 39,8 35,0 84,9 47,4 54,5	71_8 66,0 78,0 74,2 69,7 106,8 107,0 91,0 87,2	98,8 87,5 93,0 108,0 108,5 187,1 116,6 181,0			
Mildel	21.0	45.7	89.6	106.7			

$$T_{1r} - T_0 = T_V = \text{kunst} \frac{\lg \left[\text{Br}^{-}\right]}{\lg H}$$
, wenn  $T_V$  die Versögerung ist.

Die Wirkung des Bromids ist beim Eisenexalstentwickler unahlängig von dem Kation des Bromids gefunden wurden (Suurrand [14, 125] und Muss), sofern man die Diesosistion berücksichtigt. Dementsprechend gegen die Bromids des Ru, Li, NH, praktisch die gielche Verafgerung, während z. B. OdBr, infolge gezingerer Diesosistion wesentlich schwächer wirkt. Aus diesen Befunden folgt, daß allein die Br'-Konsentration maßgeblich für die Verafgerung der Entwicklung ist.

Die verzögende Wirkung des Bromids ist verschiedentlich dass benutst worden, um die Entwicklungsintensität einer Entwicklungsintensität einer Entwicklungsintens zu messen (z. Shuerano [14, 209] und Muss, sowie A. H. Russes [1]). Shuerano und Muss besogen auf die Dichteverminderung, welche 0,01 n KBr in 0,1 n Ferrocklungsintensität eines Entwicklung diejenige Bromidkonsentration angesthen, welche diese Dichteverminderung

harvorruft, Eine Zusammenstellung der Versuchsergebnisse für einies Entwiskissuhstanzan enthält Tabelle 188.

Tabelle 138. Hatwicklungskraft einiger Entwicklersubstanzen. gemessen an der Entwicklungsversögerung, welche durch Kaliumbromid hervorgerufen wird (vgl. Text).

Mulwiphinenchetzen	Remarkstica der Industriales- gibuten	Kenemirakan das KBr	Paking
P-C-O	0,1 n	0,01 n	1 (3-1-1-1)
NH-CH	0,1 n	0,0118 n	1,13
C-H-(OFC)	0,1 n	0,006 n	0,6
C-H-NH-CH	0,1 n	0,084 n	3,4

Nach diesen Resultaten ist von den untersuchten Entwicklersubstanson das p-Amidophenol bei weitem der energischete Entwickler, withrend Hydrochison

nur ca. die Hälfte der Energie des Eisenovalatentwicklers besitzt.

74. Der Binfins bremeiberitsender Substanzen auf die Entwickhungen sahwindigkeit. — Laturas-Rifekt<sup>1</sup>. Bromeliberideende Substanzen im Butwickler haben auf den Entwicklungsverlauf baw, auf die Entwicklungsgeschwindigheit verschiedenartike Einflüsse. Sie können erklärt werden durch die bowirkte Erhöhung der galdsten Silbermenge als Komplexion (s. Shurpando [14, 147] und Mann).

In dan melatan Fallan (Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>ONS, KON) tritt Schleier ein. Dieser ist je nach der Dispersität des in sehr feiner Verteilung ausgeschiedenen Silbers ver-

schieden (gelb-rot) gefürbt (dichrottischer Schieder).

Naker untersucht ist die Wirkung des Thiomifats. Während sie im kisesozalatentwinkler die Entwicklung stark beschlamigt, hemmt sie s. B. in p-Amidophenolentwinkler. Taballe 139 und 140 enthalten diesbesügliche Vermekadatan.

Tabule 139. Beschleunigende Wirkung von Na 8,0, bei der Hutwicklung mit Bisenoxalatentwickler.

2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Juli des Strated- nam der ecclas Hildepane Automika	[Ris <sub>t</sub> S <sub>2</sub> O <sub>2</sub> ]	Balli des Jessiel- rates der ergies Hältsparen Sekrandes	(100,840 <sub>4</sub> )	Sels des Straftel- ness des enrice Ménageres Seltmodes
0	181,8	1,5 · 10 -4	103,5	8.0 · 10 <sup>-6</sup>	25,5
8,0 · 10 - 4	191,5	4,0 · 10 -4	99,6	8.5 · 10 <sup>-6</sup>	27,5
1,0 · 10 - 4	190,5	5,0 · 10 -4	74,0	4.0 · 10 <sup>-6</sup>	24,1
1,5 · 10 - 4	108,0	1,0 · 10 -4	53,0	8.0 · 10 <sup>-6</sup>	19,6
2,0 · 10 - 4	108,0	1,5 · 10 -4	43,7	1.0 · 10 <sup>-6</sup>	12,2

Rei dem p-Aminophenol (Tabelle 140) ist die Wirkung des Na<sub>2</sub>8<sub>2</sub>0<sub>3</sub> der des Bromids Shulish, such in der parallelen Verschiebung der S-Kurve, welche Tabello 140 ergibs.

Bei anhr hohen Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Konsentrationen ist gleichzeitiges Hetwickeln und

Finieren möglich (Terrenne Ranne [1])<sup>2</sup>.

In dieses Kapitel gehört such die Wirkung des Kaltumjodids auf die Kinotik des Entwicklungspromesses. Der Effekt wird in der Literatur allgemein als LAMES-Billoks bessiohnet.

Wolfers undergreiche Literatur über diesen Gegenstand s. bei Warrens. (8, 940 -851).

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Über Hinwickung von Soliiden (Dia<sub>2</sub>S, Polyenifiden), OrO<sub>3</sub> + KJ, auf die Kinstik der Entwickung; such bei verschiedenen Butwickungsmeinden (physikalisebe Betwickung vor und nach dem Fixieren, abemieche Entwickung) vgl. Entwickung.

Tabelle 140. Wirkung von Na<sub>2</sub>8<sub>3</sub>0, im p-Amidophenolentwickler. m/10 p-Amidophenol in n/10 NaOH. Butwicklungsdauer 6 Minutan.

14,37	A DARAGE	D na n/10 Na,6,0,	K M	des Blacko.	
1,00 1,86 1,58 1,80 2,14	0,156 0,523 0,964 1,591 2,193	0,149 0,408 0,786 1,894 1,790	9,48 9,79 8,01 8,80	2,480 2,701 8,068 8,463	1,978 2,500 2,630 2,819

Der Lauren-Riffelts besteht in der Beschleunigung der chemischen Hutwicklung, die durch Behandeln der Schieht mit KJ vor der Untwicklung oder such durch Zufügen von KJ som Entwickler hervorgeruten wird. Der Effekt ist sehr eingehand durch qualitative Beobachtungen von Lütte-Change (9, 9s) untersucht worden. Dieser kam auf Grund seiner Beobachtungen zu dem Schluß, daß der Effekt durch eine Bloßlegung der Entwicklungs- haw. Belichtungskeime, die im Innern der Körner liegen, so erkläven ist. Das Jodkalium soll die Brumallberkörner in kleinere sertellen, so daß nunmehr die im Innern der großen Körner liegenden Keime freigelegt und der Einwirkung des Entwicklers sneinglich werden. Die Zoriellung der Körner ist denkber durch Korrosion der Körner intolge tellweiser Umwandlung in AgJ.

Die weitere Untersuchung hat gezeigt, daß die bechachtsten Effekte mit K.J nicht sämtlich durch die vorsiehende Theorie erklärt werden können (s. 8202-PARD [16] und Mayes sowie Suar- Tabelle 141. Beeinflussung der Hntwie Ademptionserscheinungen en der , Oberfitche der Körner usw., überlagern, so daß eine Erklärung der Rifickte sohr sohwierig scheint. Wis wenig eindeutig der Lauren-Mitcht ist, wird vor allem durch die Tatesche

Mustriert, daß er stark vom Butwickler und som Teil such von der Emulsignment abhängig ist. So ist a.B. mit Hydrochinon fact immer, degreen mit Risenoxalst nur bei bestimmten Remulationen und mit p-Authophenol orier such Metal nie ein solcher Effekt

beobsolries worden.

PARD [87], WHIRTMAN und THIVMAN, wicklungsgeschwindigkeit durch Ba-Es direten sich bei den einzelnen den der Bohicht in Jodkeliumlösung Versuchsergebnissen mehrere Effekte, bei Hatwicklung mit Risenoxalst. — Barulden | Same-Process.

Rejertables-	Palaradian der Editori (Ballimanianian)	Self des Mariana Introdus			
n/10	H <sub>2</sub> O 10 - n KJ 10 - n " 10 - n "	18 11 27 95			
n/10	H <sub>2</sub> O 10 n KJ 10 n n 10 n n	44 47 75 167			
n/10 (Reine AgBr- Hambion)	H <sub>2</sub> O 10 <sup>-1</sup> n KJ 10 <sup>-1</sup> n <sub>H</sub> 10 <sup>-1</sup> n <sub>H</sub>	29 89 40 110			

In Tabelle 141—148 (a. a. Sure-PARD [21,668], TRIVIETT und WERRELAN) sind Versuchengebriese mit Eigenoxalat, Hydrochinon, p-Aminophenol und Metol wiedergegeben. Die Entwicklungsgeschwindigkeit ist durch die Zeit des Erseliehens der ersten Bildspuren

Wie ersichtlich, ist hier bei Risenovalst in beiden Fillen keine Beschleunigung. aandern eine Verzögerung der Butwicklung eingetreten. De jedoch van Hünn eine Beschleunigung beobschiet sein soll, muß hier eine starke Abhängiginit von den Versuchsbedingungen (Bemisionesti) vorliegen.

Bei Verwendung von Hydrochinon als Butwicklessuhstans ist also eine dentliche Beschleunigung der Entwicklung zu bemerken. Bei Behandlung der

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. Fußnote bei Saurrann (\$1,658), Winnersan und Triventa.

Beeinflussung der Entwicklungs- Hehicht durch Beden in goschwindigkeit durch Badon der Schicht in Jodkaliumlösung bei Entwicklung mit Hydro-chinon. — Emulsion: Sump-Process.

Makwighter	Jahrneling der Robbak	Reik des Myssississes Hektesiss
Hydrochinon . 5,6 g Na,50,	H <sub>2</sub> O 10 to KJ 10 n " 10 n " H <sub>2</sub> O	29 14 20 25 29 29 25 15

KJ-Loring ist ein dentliohen Maximum in der Wirkang bel n/10000 K.J su bomerkon. Dieses laßt sich auch leicht arkitern: Bei den größeren K.J. Konsentrationen durch (lie wahrscheinlich schon beträchtlichen gebildeten AgJ-Mengen die Entwicklung wieder versögert.

Ubor die Verschieden-

hett der Effekts beim Buden der Schieht und bei Zusetz von KJ zum Entwickler haben eingehand Shuppann (16) und Murus berichtet. Die felende Tabelle 148 1486 erkennen, daß bei dem p-Amidophenel und Meiel ungelähr gleiche Zeiten bei gleichen Versuchsbedingungen gefunden wurden.

Tabelle 143. Besinflusung der Kutwicklungsgeschwindigkeit durch Behandeln der Schicht mit KJ bei Entwicklung mit p-Amidophenel. — Enulsien: Sum-Process baw. Agla-, Reproduktion".

Naderlahlter	Beistrallung der Heblicht	Salt des Stretchers Reizsales
p-Amidophenol	Bad der Schieht in: H <sub>2</sub> O 10 <sup>-4</sup> n KJ-Lösung 10 <sup>-8</sup> n "	19 18 91 45
Motol (a. Manningum [1, 96])  10 cm Motol Spros.  20 Ha_HO_2 Ropros.  5 HaOH Apros. Nach Zumis von KJ-Lösung aufgefülls auf 100 cam)	Kommontration des KJ im linivisites: 0 5 · 10 <sup>-4</sup> n 1 · 10 <sup>-4</sup> n 2 · 10 <sup>-4</sup> n 4 · 10 <sup>-4</sup> n	11 27 65 400 co

Auch hier ist nur eine Versögerung der Entwicklung zu beobschten. — Allemein — wenn such nicht ohne Anmahmen — kunn gezegt werden, daß der Effekt nur bei Entwicklern mit geringem Reduktionspotential eintritt.

75. Der Bunnand-Hilekt. Hine Ernebehrung, wolche die komplisierten Vorginge der Entwicklungsdynamik in sich birgt und wahrscheinlich in erster Linie durch die Diffusionsvorgänge bei der Hniwicklung bedingt wird, ist der REMEHAND-Effekt (s. Munustand [1 u. #]).

Emmerano stellte fest, daß die Schwärzung eines beliehteten Faldes einer ontwickelten Bromelibergeletineschicht abhängig von seiner meht oder minder geschwärzten Umgebung ist, und daß die Schwärzung im Felde nicht homogen ist. Mingshande Unterstachungen von Rassenann (9) über diesen Mitakt führten zu folgenden experimentallen Feststellungen:

1. Auf einer vorbelichteten Bromellbergeletineschicht ist die Schwirzung cines kleinen Faldes eine Funktion seiner Nachberschaft, und swar in dem Sinne, daß die Felderhwitzung steis durch angrumende, geschwärzte Schichtielle vor-

ringers wird.

2. Ein grüßeres geschwitzstes Feld zeigt am Bande höhere Schwitzungen als in der Mitte (Bandelfeld).

8. Die einwirkende Lichtmenge bzw. die Schwärzung auf einem Felde in Nachbarnchaft einer größeren geschwärzten Fläche ist scheinbar um so größer, je kleiner das Feld ist. — Die Form des Feldes spielt keine Bolle. — Im Gegen-esis zu 2. ist dieser Effekt wohl am besten mit "Filoheneffekt" zu beseichnen.

a) Dieser Effekt wächst mit sunahmender Beliehtung. He ist bereits bei den geringsten Schwärsungen verhanden, wächst mit sunehmender Schwärsung sunichet languem, dann rascher. He ist unabhängig von der Intensität des auffallenden Lichtes. Alle Plattenarten (auch solche mit Unterguß usw.) szigten den Effekt in nahenn gleicher Stärke.

b) Van großem Einfinß ist die Schichtdicke: Dünn gegomene Schichten

zeigen den Biffekt in sehr viel geringerem Grade als dick gegessens.

c) Der Hillekt wird verringert, wenn die Belichtung von der Bückestie (Chamatte) der Schichten erfolgt.

d) Schleier vermindert die Größe des Kiffekties. Jedoch konnte selbst starker Schleier den Effekt nicht sum Verschwinden bringen.

e) Einflüsse der Entwicklung:

a) Entwicklerenbetens.

Metal, Metal-Hydrochinan, Glysin und Bodinal riefen einen Hilliks von ungefähr gleicher Stärke hervor. Eine Ausnahmestellung nimmt der Eisenoxalatentwickler ein: Mit ihm ließ sich der Herreard-Riffekt völlig vermeiden. Für diesen Entwickler gelten also die vursiehenden und folgenden Beckschtungen nicht.

 $\beta$ ) Hartwicklerkonsentration.

Mit sunehmender Verdünnung wächet der Mickt zu sehr erheblicher Größe.

y) Entwicklungsdager.

Mit sunehmender Butwicklumendauer verzinszet sich der Effekt. Doch kunn er memals — abgeschen bei dier Verwendung des Bisenentwicklers — durch verlängarte Hutwicklung völlig sum Verschwinden gebracht werden, selbst wenn bis an starken Bohleier entwickelt wird.

d) Tumperatur des Entwicklons.

Die Temperatur des Entwicklers ist ohne Einfinß auf den Effekt, sofern bis su gleichem Entwicklungsgrad entwickelt wird.

e) KBr-Zussta.

Hin Zusatz von 2—3 % verringeri, 5—25 % versährken den Riffekt.

Das wichtigete Ergebnie dieser Untersechungen für die Praxie ist offenbar die Tatmohe, daß die Anwendung des Blesnomietentwicklers den Fischen-Effekt vermeiden 1494. Der Entwickler wurde von Krautzand nach dem Resept von Ross folgendermaßen angesetzt:

80 com K.O.O. Lasing. 25 pros.

20 com FeC<sub>2</sub>O<sub>4</sub>-Lisung. 30 pros. und I pros. an Zitronensture.

1-2 Tropien KBr-Lieung. 10 pros.

Intercement und wahrscheinlich für die Deutung das Effektes von Bedeutung sind die Beobschtungen, daß-

1. oin Zuestz von einigen Tropien Na, S.O. Liberng (10 prox.) auch beim Risenentwickler den Emmerano-Effekt (Schwenkungen der Feldschwärzung) bervorruft (Zunata von Na-S.O. beschleunigt die Entwicklung mit Eisencomlet sterk);

9, ein stackes Verdiffmen des Kisepentwicklers den Bandeffekt umkehrt. daß also darm die Misse eines größeren geschwirzten Feldes stärker geschwirzt let als die Randpartien.

Hay, Handbuck der Photographie V.

Hine Vorstellung<sup>1</sup> von der Größe des Flächeneffektes (Rummann [3] gibt niemals Dichten an, sondern besieht seine Messungen immer nur auf die den Dichten augehörigen Intensitäten. Diese wiederum werden in Größenklamm:  $m \Rightarrow 2.5$  ig J angegeben, worin J die Intensität des auffallenden Lichtes bedeutet) MBt sich folgendermaßen geben: Ans den Werten  $3^{-1} \cdot 3^{-1}$  für ein Feld mit einem Radius r = 10,10 mm und  $1^{+1} \cdot 00$  für ein Feld mit r = 0,10 mm (Кинжилам [3,48; Tabelle 2, Kolonne V\*)) folgt für diese Felder:

$$m_1 - m_8 = 2.26 - 1.06 = 1.20$$
  
 $-1.20 = 2.5 \cdot \lg \frac{J_1}{J_2}$   
 $J_1 = 0.33 J_3$ 

Das bedeutet: Die Intensität, die auf das größere Fald (10,10 mm) gewirkt hat, beträgt scheinbar (infolge des Nachbar- haw. Flächeneffekten) mur es. ein Drittel der Intensität, die auf das kleine Fald (r == 0,16 mm) gewirkt hat. Man müßte also das große Fald rund dreimal stäcker belichten, als das kleine, um im großen Fald die gielche Dichte zu echalten, wie im kleinen. — Bei dieser Betrachtung sind, um den Effakt recht deutlich erscheinen zu lassun, Versachsbedingungen gewählt, wie sie in der Praxis kaum vorkommen dürften.

. Die Versuche dieser Art wurden ausgeführt mit Hilfe einer Lochplatte mit verschieden großen kreizfürmigen Öffnungen, die in einem Krans um eine große Öffnung hierungsbohrt waren. Die verwendeten Platten waren mit Spiegalgias

hergestellt, um Guildickeschwankungen möglichet ausznschalten,

Die Deutung des Kammand-Hitektes dürfte noch nicht als sichergestellt gelten. Kamman (3, 53) selbst erklärt den Effekt folgendermaßen: Bei der Entwicklung mit den üblichen organischen Entwicklungsbiansen geht die Entwicklung entsprechend der Überstätigungstheorie (vgl. S. 544) vor sich. Die organischen Entwicklersubstanzen begünstigen die Entstehung kolleidaler Silberschen Die Überstätigung wird zum nach Kammand an wenig geschwärzien, d. h. an Bromailber reicheren Stallen seineller erfolgen als an stärker geschwärzien, d. h. an Bromailber zeineren. Stärker belichtete Hilchen werden daher weiniger stark entwickelt als geringer geschwärzie; am Rande der stark belichteten Filchen, wo bromailberreiche Filchen in der Nähe sind, wird dagegen kräftiger entwickelt. Die Anmahmestallung des Eisenentwickliest wird dadurch erklärt, daß für diesen Fall sins verberrschende chemische Entwicklungsroaktion (also z. B. Grennfächenreaktion Aglir-Entwickler latentes Bild), angenommen wird.

Diese Erkätzung dinfte aus den verschiedersten Gründen unbefriedigund sein; vor allem, well die neueren Verstellungen über die Natur des Entwicklungsprosessen die Übersättigungsheerie unwahrecheinlich machen und ganz allgenein die katalytisch beschleunigte Grenzflächenreaktion in den Vordorgrund stellen;

Die Annahme einer Erschöpfung der bei der Quellung der Gelatineschicht sundches schneil aufgenommenen Butwicklungsmange bei sterk belichteten Flächen, sowie die Beschtung der Tatsachen, daß erstens die Nachdiffusion frischer Butwicklerfisung in die Schicht wesentlich langsamer erfolgt als das Eindringen der ersten Entwicklermange bei der Quellung der Schicht, und sweitens daß die entstehenden Entwicklungsprodukte die Entwicklung hemmen (vgl. S. 204ff.) und daher ihre Wegdiffusion (an Bildrändern!) eine Rolle spielen durfte, führt wahrschahlich zu einer den allgemeinen experimentellen Grundlagen des photogesphischen Prosesses näherkammenden Deutung der Effekte. Bei einer

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Anf meine Anfrage hin, tellie mir Herr Prof. Hammann die folgenden Britoterungen mit, wofter ich fum auch an dieser Stelle bestens danken.

solchen Erklärung wirden Kosmusky-Effekt und Ermmann-Effekt verschiedene Bracheimungsformen gielcher Uruschen sein (s. Frank E. Bous [4]), (vgl. S. 56).

Gestütst werden diese vorstehend gegebenen Vorstehungen über die Entstehung des Krannan-Effektes durch Mikrophotographien (s. Frank E. Boes [4, 368]) von Dünnschnitten durch Bilder von kleinen Kreisen. Es ist auf diesen Mikrophotogrammen deutlich sichtbar, daß an den Bändern der Kreise die Entwicklung sich mehr in die Tiefe der Schicht ausgedehnt hat als in der Mitte, und daß auf diese Weise die größere Schwärzung am Rande der Kreise hervurgerufen wird.

Von praktigeher Bedeutung ist der Entstand-Effekt vornehmlich für die Astrophotographie bei der photographischen Bestimmung von Sternhelligistisch.

76. Der Temperaturkoeffisient der Entwicklung. Der Temperaturkoeffisient der Entwicklung ist von vielen Faktoren, wie Entwickleribung, Plattentyp, Diffusion (Quellung der Gelatins) usw. abhängig. Es wurden demenisprechend auch sehr verschiedene Werte gefunden. Tabelle 144 enthält die Temperaturkoeffisienten einiger Entwickler bei verschiedenen Eumlatonen.

77. Zusammenfassendes über die Kinetik des Estwickingsverganges. Zusammenfassend kam man augen, daß der Hntwickingsvergang eine unkahrbare Reaktion ist und seine Kinetik daher, soweit de allein von den Entwickingsbedingungen und nicht vom latenten Bild abhängt, in großen Zügen dem Massenwirkungsgesets gehorcht. So ist die Proportionalität swischen der der Hntwicklungsgesehwindigkeit und der Entwicklerubstanskonsentsution, der Alkalikonsentration, Bromkalikonsentration als Ausdruck des Massenwirkungsgeseises ansuschen. Die versägende Wirkung geringer Bromidtomsentrationen kann dementsprechend als Lieblichkeitsverminderung des AgBr angesehen werden. (Über die Deutung der Wirkung großer Bromidmengen vol. S. 18.)

In der folgenden Tabelle 144 sind die Higmschaften einiger Entwickler enteprechend den sum Tell im Vorstehenden geneuer mitgetellten Resultaten von Stantage und Mans gegenüber- bzw. sussammengestellt. He bedautet:

K die Butwicklungsgeschwindigkeit in 1 m Lörung bei 20°.C.

$$K = \frac{1}{t} \lg \frac{\gamma_n}{\gamma_n - \gamma}$$
 (y der Entwicklungsfaktor).

R des Reduktionstquivalent, d. i. Zahl der Grammolektile AgBr, welche ein Grammolektil Entwicklersubstanz redusieren.

Tabelle 144. Zusammenstellung der Daten einiger Entwickler (Häbern s. Tuxi).

Total Color   Total Color		Belyldin:	I	3	<b>#</b> ,	7-X	F
O <sub>2</sub> H OH OH 1,25 O (2) 4,4 1,25 —	O'H'OH	baw, NH <sub>4</sub> O'		1 1 9			0.0113 n - 1.1
O <sub>2</sub> H OH OH 0.500 (2) 4.4 1.25 —	CHRH.		0,550	(3)	4,8	L,50	0,034 n - 3,4
	O'H'	OH, H H.50.	0,500	(3)	4.4	1,95	_

 $E=\frac{K}{K'\cdot R}$ , wobel K' die Konstante für Bieenomalst ist. R kann also als Wirkenminit des Entwicklers, bezogen auf Risenomalst, beschinet werden.

T-K, der Temperaturkoeffisient =  $\frac{K+10^{\circ}}{K}$ .

F die Einergie des Hutwicklers, definiert durch die Bromidkomentration, welche die gleiche Entwicklungsverzögerung bzw. Dichteverminderung hervorbringt, wie 0,01 n KBr beim Riemonalateutwickler.

## 7) Die Natur des Intwicklungsvorganges.

Hikroskopische Untersuchungen des Entwicklungsvorgangen. Die Entwicklung des einselnen AgBr-Korna.

78. Qualitative Expension. Ist im vorstehenden der Entwicklungsvorgang nur von der Seite des Entwicklers und dessen Zusammensetzung beobsehtet worden, so wird im folgenden, wie es zur Feststellung der eigentlichen Natur des Eintwicklungsvorganges notwendig ist, vorschmlich die Besiehung swischen dem latenten Bild, also der primären Lichtwirkung (vgl. Kap. II, B, b,  $\beta$ , S. 181) und der Entwickelbarkeit des einzelnen Bromsilberkorns zu untersuchen sein.

Es war versussuschen, daß sur Lösung dieser Fragen die mikroskopische Unierstehung der Entwicklung der einzelnen Körner einer Emulaien von Wichtig-

kati ist.

Als ein Grundproblem ergibt sich sunschat die Frage, ob ein Korn in jedem Falle, sofern überhaupt infolge der Belichtung Hntwicklung eintritt, vollständig durchreduziert wird oder ob die völlige oder teilweise Reduktion des Korns abhängt von seiner quantitativen Belichtung.

Bereits aus dem Befund von Hunsens (1) und Dementure, daß die Dichte einer Schicht mit der Entwicklungszeit einem Grenswert sustrebt, läßt sich vermuten, daß die Bromelberkörner entweder vollständig oder überhampt nicht entwickelber gemacht werden. Die mikroskopischen Untersuchungen der entwickelten Schichten durch Shurpann (16) und Muss bestätigen diese Vermutung. Wie bereits in Kap. II. A. f mitgetellt wurde, fanden Shurpann und Muss:

1. Mit sunehmender Exposition wächet die Zahl der entwickelten Körner

in der Schicht (B. 74).

2. Die Korngröße ist hel y, d. h. hel Ausentwicklung, unabhängig von der

Exposition (8.71).

Diese beiden Stiese besagen, daß die steigenden Schwärzungen, welche bei steigender Belichtung erhalten werden, nicht durch eine verschiedene Größe entwickelter Körner, nondern durch eine verschiedene Zahl entwickelter Körner erzeugt werden. Die für die Entwicklung suglinglichen Körner werden also offenber in jedem Falle völlig durchredundert.

Die Ergebnisse von Seurgann und Minn haben auch die Widersprüche erkärt, die nich für die in Rede stehende Frage nach den Untermohningsergebnissen von V. Bellace (I) (s. a. K. Schaue [6] und V. Bellace) ergaben. Bellace fand, daß bei kunstanter Entwicklungsdauer und variabler Belichtungsseit die Kornsuhl in der Schicht konstant bleibt, daß aber die Größe der Silberkörner sich mit suriehmender Belichtung andert. Nach diesen Belunden würde also die Zumahme der entwickelten Dichte mit der Belichtungsdauer gerade in umgelenkrise Weise wie oben erwähnt, harbeigeführt werden. Doch geht aus den Angaben

Burracus über die Entwicklung hervor, daß nicht bis zur Bereichung von  $\gamma_{cc}$  entwicksit wurde. In diesem Falle steht die Beobachtung Burracus mit denen von Burraum und Kuns in Einklang. Bie besegt nichts anderes als die einleuchtende Tatasche, daß die Entwicklungsgeschwindigkeit eines Korns von der Belichtungsdauer abhängig ist. Daß außerdem Burracus noch eine Konstans der Kormahl mit wachsender Belichtungszeit findet, dürfte darauf surücksuführen sein, daß er mit unverdünnten Hannleichsschichten arbeitete, in denen die Foststellung infolge der sehr dichten Lagarung der Körner sehr schwierig ist.

Weiterhin fand Scannena (2, 404) in seinen mikrophotographischen Studien des Entwicklungsvorganges die Kongröße unabhängig von der Belichtung. Auch

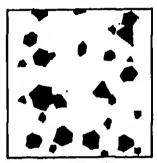
Annag (8) kum su dem gleichen Kegelmis,

In neuerer Zeit hat THE Sympholog (3, 4) noch einmal schr übersengend nachgewiesen, daß nur su unterscheiden ist zwischen vollständig entwickelbaren und überhaupt nicht entwickelbaren Körnern.

Bei Betrachtung einer (aus-) entwickelten Einkornschicht wurde von ihm zunächst festgestellt, daß neben unveränderten, durchsichtigen Bronsilberkörnern

völlig schwarze Silberkörner in Form der umprünglichen Bromaliberkörner lagen. Abb. 150 szigt anlehs durchreduzierten (ausentwickelten) Körner nach einem Mikrophotogramm von Honesou (1). Die Form der umprünglichen Bromaliberkörner ist noch deutlich in vielen Fallen zu erkennen (vgl. a. Abb. 48 St. 78).

This Symphing waren diese Beobachtungen jedoch noch nicht überseugend genug: Einerseits künnte ein nur teilweise entwickeltes Korn noch Bromeilber enthalten, welches der Beobachtung entgeht, und weiter künnte man sich vorstellen, daß die anscheinend unveränderten Halogensilberkürner doch teilweise redusiert sind, indem sie teilweise



Alda 180, Americalella Brandler Maric, — Yage, 1900 fed Sa.

weggelöst sind und ihr Silber an den Silberkärnern niedergaschlagen ist. Um diese Einwände su beseitigen und eine undgültige Entscheidung su erhalten, wurden dieselben Körner vor und nach der Entwicklung beobachtet: Auf Binkmenschichten wurden im dunknhoten Licht Körner vor und nach der Entwicklung, sowie nach dem Fixieren mikrophotographiert und ausgemessen. Die entwicklichen Körner wurden mit KleinO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> kmw. K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>(vgl. S. 159) weggelöst. Es ergab sich auf diese Weise, daß bei Ausentwicklung die entwickelten Körner keine Spuren von Brunzeilber beim Weglösen surückließen, und daß die nichtentwickelten Körner ihre umprüngliche Größe beibehalten hatten.

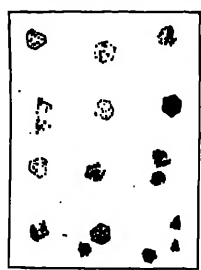
Verschiedentlich ist auch ein Übergreifen der Heiswicklung eines Korne auf ein anderes beobachtet worden (s. Tern Svennung [8], 4], arwie Terveren [4], Rammun und Steuerann). Dieser Fall tritt jedoch mir dann ein, wenn sich die Körner ummittelbar berühren oder mitelusader verwachsen sind. Emulsionen mit solchen "Kornklumpen" sind jedoch salten. In diesen Fällen ist dann der

"Klumpen" des Individuum der Schicht.

Nach allen diesen Ergebnissen ist mit Sieherheit anzunehmen, daß ein Bromailberkorn in den photographischen Gelatineschichten entweder gans oder gar nicht entwickelt wird. Somit muß das Korn als individuelle Einheit bei dem photographischen Process aufgefaßt werden.

Verfolgt man die Entwicklung stries Korns von seinen Anfängen an, so seigt sich, daß die Beduktion des Korns nicht gleichmäßig am gesamten Korn, sondern an einselnen diskreten Punkten beginnt. Derartige Beobacktungen, mit sehr schünen Mikrophotographien belegt, sind susest von Honosow (1) mitgetellt worden. Abb. 151 migt verschiedene Körner in verschiedenen Entwicklungsstedlen.

Man erkennt deutlich, wie erstens die verschiedenen Kürner verschieden viele Entwicklungsansatzstellen aufweisen, und sweitens wie von diesen Ansaig-



Alb, 181. Brundbuildene in verskielene Betriebingstellen — Vers, 180 fab in

atalien aus alimathich die völlige Entwicklung, d. h. Unswandlung des Bronsilberkorns in ein Silberkorn, vor sich geht. An einem einzelnen Korn sind diese Vorgänge in Abb. 163 veranschanlicht.

Das Vorbandensein nur einer Butwicklungsansstattelle führt also die vällige Entwicklung des Korns herbel. Die Zahl der Entwicklungssenteen je Korn wird offenber die
Reduktionageschwindigkeit bestimmen. Be
liegt natürlich nahe, die Entwicklungsmastastellen mit den Punkten, an denen sich die
Süberkeime des latenten Bildes im Korn befinden, zu identifisieren. Zur näheren Untersechung dieser Fragen war es notwendig, über
die Entwicklungsansstatiellen quantitätiete
Messungen vorsunehmen. Von diesen Mossungen haw, deren Brgebnissen soll in den folgenden Abschnitten die Bede sein. Sie gliedern sich in folgende Kapitel:

 Die allgemeine Verieflung der Entwickkungsmestentellen am Korn.

2. Die Zahl der Entwicklungsansatustellen in Abhängigkeit von der Ricposition und der Korngröße.

3. Die Bedeutung der Oberfische und des Inneren des Korns für die Hei-





AM. 140. Bosestheders manierishi und someirishi. --

wicklung. — Die Wirkung der Behandlung der Körner mit GrO<sub>3</sub> und KJ auf die Hotwicklungsanzutzstellen.

70. Die allgemeine Verteilung der Entwicklungenseinstellen am Korn. Die ersten quantitativen Mossengen bzw. Zählungen der Entwicklungsansatzstellen am Korn stammen von Symmust (8, 4). Er fand, daß bei Expositionen, die dem nor-

malen Gebist der Sahwärsungskurve entsprachen, bei sehr kunser Entwicklung wenige, gut zählbere Intwicklungssentren je Korn sichthar worden. Die Zählungen wurden sämtlich en Einkornschichten vorgenommen. Als Intwickler diente Eisenoxalat ohne KBr-Zugatz.

Die Mathode der Untersuchung war kurz folgende: Bine Binkornschiehtplatte wurde beliehtet, kurz entwickelt, mikrophotographiert, fixiert und wiederum mikrophotographiert. Das erste Photogramm ergibt die praktisch unveränderten Brumsilberkörner. Die Entwicklungsammen sind hier nur sum Teil sichtbar, sum Tell sind sie durch Brechungserscheinungen usw. verdeckt. Daber muß, damit alle Zentren sichtbar gemacht werden können, das Bromeliber durch Fixieren entilerni werden. Das nunmahr erhaltene Photogramm mit atmiliohen sichtharen Zentren wird über das erste Photogramm gelegt, so daß ein Rild der Zentrenverteilung in den einselnen Körnern erhalten wird. Um eine genaue Übereinanderlagerung beider Mikrophotogramme au ermöglichen, wird die Schicht mit einigen Fazern Asbest versetzt. Diese Asbestikasen ergeben racht brauchbare Beaucalinien.

Sympanus fand als Ergelmis seiner statistischen Untermehungen, daß die Entwicklungennssissiellen innerhalb jeder Größenklasse der Bromellberkörner nach der Wahrscheinlichkeit am Korn verteilt and. Somit wird die Wahrschein-Hohkeit W, daß ein Korn a Briwicklungsansatzstellen enthält, sahlenmäßig

durch dan bekannten Ausdruck:

$$H_n = \frac{e^{-\theta} \cdot e^{-n}}{n!} \tag{1}$$

dargestellt, wobel v die durchschnittliche Zahl der Entwickhungsensetzstellen je Korn ist. Für die Wahrscheinlichkeit, daß ein Korn mindestens 1 Entwickhingmentrum enthalt, folgt somit:

$$P_1 = 1 - e^{-s} \,. \tag{3}$$

Mit der experimentell begründeten Annahme, daß 1 Entwicklungsensetzstelle gentigt, um des Korn entwickelber en machen, geht (2) über in:

$$\frac{P}{100} = 1 - e^{-y} = \frac{w}{y}, \tag{3}$$

wenn  $\frac{P}{160}$  die Prozentzahl der entwickelbaren Körner einer Größenklause derstellt; wist demnach die Zahl der gesählten entwickelten Körner von y im Gansen botrachisten Körnern. Die Gleichung (3), nach s aufgelöst, ergibt:

$$y = \ln \frac{y}{y - x}. \tag{4}$$

80. Die Kahl der Entwicklungsensatzziellen je Korn in Abhängigkeit van der Korngrüße und der Exposition, Die Versuchergebnisse von Symmana (2) und Armmeson bestätigten eine Annahme Symmanas, daß die Kornklassen einer Emulsion villig gleichitemig aufgebaut sind und sich infolgedemen bei einer bestimmten Belichtung besäglich der Bildung von Entwicklungssentzen gleichfirmig verhalten. In diesem Fall ware namitch die durchschnittliche Zahl von Entwicklungsgentrer je Korn den Oberfischen der Körner proportional oder es mulito sein:

 $\frac{a_1}{a_1} = \frac{a_1}{a_2} = \text{konst},$ 

wenn  $s_1, s_2 \ldots$  die Ansahlen der Entwicklungssentren je Korn und  $s_1, s_2 \ldots$  die Oberflächen der Körner der einselnen Kornklassen sind.

Sympanics and Ambanaca funder diese Besiehung bestätigt, wie Tabelle 145 rolet:

Tabelle 145. Ansahl der Hutwicklungssentren je Korn bei verschiedenen Korngrößen bei konstanter Belichtung (nach Sympasse und Ausummes).

	Pelishia	ų J <sub>L</sub>		· Be	initiang J, (	- 1,80 · J <sub>1</sub> )	
Chariffiche dur Thing abor Criticalians (a) Gen	Heisplainita Elitzer K	Rentron pen Kara (c)	•	Obserffiche der Adrese einer Accretionen (a)- gen	Haday labelle Harman M	Mantena pen Kora (11)	
24.3 · 10 · 4 45.2 · 10 · 6 78.3 · 10 · 6	36,5 50,0 77,0	0,48 0,88 1,47	9.0 · 10" 1.8 · 10" 1.9 · 10"	\$4,2 · 10 <sup>-0</sup> 48,3 · 10 <sup>-0</sup> 78,2 · 10 <sup>-0</sup>	61,0 85,0 9 <b>2,</b> 0	0,94 1,90 1,59	3,9 · 10° 4,1 · 10° 3,3 · 10°

Rine Wiederholung der Messungen von Svenberen und Audmesson von verschiederen Seiten, vor allem von Tox (1), sowie Senerand (18), Tenveral und

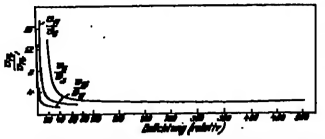
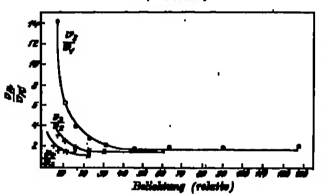


Abb. 186. Abbleghteit des Verhillenbern zus des Rabbe der Reb Wiederspresseinschaften (r) der Kleuer in auch vernebisienen Kanzgeführtigkeiten (Kurzeleuffichen a.) dem Ausstehn von der Bellichtung (vol. Tab. 144).



Alda, 194. Aldabushindi des Verbillinderes aus des Erkies, der Red veldtingensentralisien der Alexan (s), ja synder verschiedere Ausgestättlichen (Konnelseiffelden a.) über Beschie von der Belleb imm (von Total 144).

LOYELAND haben jedoch weamthch andere Resultate ergeben; und swar stimmen die Bermde der Istatawaannten Formbor überein. In Tabelle 146 und Abb, 153/154 stnd die Versuchsergebnisse wiedergegeben, welche SHEFFARD, TRIVELLI und Lovilland an avel verschiedenen Emulsionen erhielten. Die Messungen omtrecken sich sowohl auf verschiedene Korngrößenklamen als auch auf ein großes Belichtungsintervall. Die universichten Emulsienea stad to three photographischen Eigenschaften nehr verschieden: Die erste ist eine höchstempfindliche Portrilli. dia swelte cine mittelempfindliche photomechanische Emulsion.

Wie emichtlich, nahmen die Worte der Vorhältnisse der mittleren Zentremahlen der chnichen Kongrößen

Tabelle 146. Die Zahl der Entwicklungsmentren je Korn (\*) in Abhängigkeit von Exposition und Korngröße (Kornoberfläche).

SEED-Graffex (Höchstermfindliche Hambien)

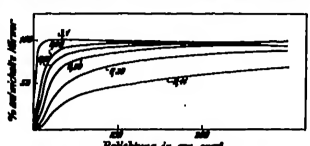
			-							_		
te (s die Este-				Z,	lollyo Z						4, (	die Kers-
<del></del>	1		4	•	10	-	64	150	***	AJA	=	
274/27 27/24 24/24	118	17,8 2,21	6,84 1,83	3,98 1,77	11,7 8,90 1,65	4,07 2,29 1,55	9,76 1,63	<b>3,16</b>	2,45	2,25		9,90 1,91 1,49
	<u>F</u>	Process-Binnilsion (Affittelempfindliche Hemilsion)										
			11.0	т—				<u>،</u>	T :			
•	*		11,0	14,0			44,8	14		120		
55/65 55/65 55/65	<u>—</u>	14.87 3,3 1,6	9,5 9,7 1,5	4,0 1,9 1,4	1,6 1,8	1,7 -	1,8	1,7,	1,9	3,0		\$,5 1,7 1,4

bei kleinen Belichtungen symächst stark ab, indem sie sich einem konstanten Grenswert nähern, der dem Verhältnis der Kornoberflächen entspricht.

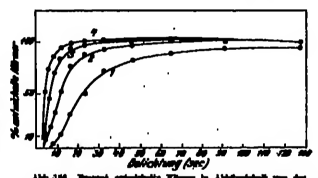
Die Zentren bilden sich also bei geringen Belichtungen an den größeren Körnern sunächst je Flächeneinheit zahlreicher aus als an kleineren Körnern. Bei starken Belichtungen gisiehen sich diese Unterschiede aus, und es bilden sich je Korn Zentren ungefähr entsprechend den Oberflächen der einselnen Körner.

You Shirpand (18). TRIVELLI und LOVELAND ist such in sohr umfangreichen Messungen der Zummmenhang SWIsohen der Zehl der entwickelberen Körner und der ermittelten durchschnittlichen Zahl der Matwicklungsantren je Korn experimental untersucht wurden. Nach Gleichung (4) auf 6. 981 sind diese Größen untereinander durch die Be-**Fishur** 

verbunden, Sherfard, Triverit und Love-Land kannten sich bei diesen Untersichungen der Resultate der umfangreichen Messungen von Sherfard (33,787), Wertersam und Triverität über die Abhängigkeit der Zahl der entwickniten Körner vorschiedener Korngrößenklassen von der Belichtung bedienen. Diese Messungen Heiserten alle



Alth. 168. Promet spierichte Kirner in Abbinstable von der Ballelang. — Vermitten Kompellindenen. (Ester-Greifen.) (Vgl. Exhelle 147.) (Die Rabies an des Kirven beisenden die mittien Kompellie in pl.)



Marro I: 8.00—9.8 pt 47160 Mirror ampanana Exerc 8: 6.8 —9.6 pt 19600 Exerc 8: 6.6 —9.6 pt 19600 Exerc 8: 6.6 —9.6 pt 19600 Exerc 8: 6.6 —9.6 pt 1964 Exerc 4: 6.8 —9.8 pt 196 (Franco-America.)

Daten, die sur Berechnung der Zahlen der Hutwicklungssentren nach Gleiehung (4) erforderlich sind.

Die Kornsthlungen wurden an Einkornschichten der Suno-Grafiex-Emulsion und einer Process-Einulsion vorgenommen. Als Eintwickler diente ein n/10 Eisenoxulatentwickler. Die Zählung der entwickelten Körner wurde nach der Differensmethode (vgl. S. 169) vorgenommen, indem die entwickelten Silberkörner mit 0,5 pros. GrO<sub>5</sub> + 0,5 pros. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> aus der entwickelten, nicht fixierten Schicht herausgelöst und die Körner der umprünglichen und der entwickelten, mit CrO<sub>5</sub> behandelten Schicht gestählt wurden.

In Tabelle 147 und 148 sind die Versuchsdaten enthalten. Abb. 155—158 sind die spechörigen Kurven. Die Abb. 155 und 155 stellen die Abhängigkeit der Zahl der embrickeiten Körner versteledener Korngrößenklassen von der Exposition dar, prährend die Abb. 157 und 158 die Abhängigkeit der gesählten durch-

Prosentschien ontwie	ion ontri	rickelter	kelter Körner in Abhängigkeit von der Belichtung. — Eahl der Entwicklungsansatsstellen gkeit von der Belichtung baw. in Abhängigkeit von der Prosentsahl entwickelter Körner.	Abbangi elichtung	froit you bey. in 4	der Beli	chtung. —	- Kahl der	Entwick	ungsense Vickelter	Korner.
(100.	s — entwickel	alle Köner;	F: Y - P	acris, botco	amis, botrachists Körner. — Schleierichner	ne. – Sch	Jainstoff 1905	abgrangen.)	- H - C	Variety Seems Gradien	Crafter.
			7	- 480 PF:	1 – 460 ps; Botwicking: #/10 Bismondat	18: =/10 E	femore let.				
Action Pro-	-	•	•	-	3	*	3		-	213	4
Total S	4	1 1	3	É É	4	70 00	1	44 mtr	15 mt.	# 9 m t	113 etc.
	3	5	7	3	2 T		777	7	2:1	9. E	
۹.	1	1	1	- 17 - 17 - 17 - 17		27 - (d)		15	# . F	-01 - (cg)	Z
0.116	.	1	1	J	1		11.8	018	759	56,1	66,7
(d. 6.40)	Ė	1.1				2000	27,8 4,72	0,4	1.48	7	7,10
(1) (1) (2) (3)	1	1			ş	130.0° 1	<b>3</b> 0013	74.8	1,14	1,74	3.4
0,7	}	··		<b>\$</b>	17,8	24.7	0,71		5 7	8 8	· · · ·
3	Ϊ	-:    -	12	18,0	0,19I	20.0	78,6	871 048	80.0	9.47 0.00	1000
	; ·	3	*	70		64.5	0.00	35.8.48	3 1.8	3 8 8 3 8 8	8
3	_1		졁	ğ	48,8	77.7	90.9	96.9	7 4.03 7.08	100,0	
2 t	2	4.0		1.5	8 4 6 4 6 4 6 4 6 4 6 4 6 4 6 6 6 6 6 6	F.2	33	97,6	100,0	8	
372	32 <b>3</b>		### ###		i i	8 - 8 5 - 1 - 2	358	900	-		
352	<b></b>		333	335	332	2 2 2 2 2 2 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	<b>3</b> 00 <b>3</b> 00 <b>3</b> 00	•	•		
<b>53</b> ;	33	53	20	FF.	88	28				•-	
<b>}</b> 533		305	1384	32.5		000	1			<b>*</b> .	•

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
,
٠.
o
oʻoo.
**************************************
45454848550 4044464000
######################################
2322222222

- ractions

Satisfactions.

. ...

1 3

-

\*\*\*\*\*

というない本

Tebale 148. Prozentschlen entwickalter Körner in Abhängigkeit von der Belichtung. — Eahl der Antwicklungsensetzstellen je Korn (9) in Abhängigkeit von der Belichtung baw. in Abhängigkeit von der Prozentzahl der entwickelten Körner. modelon. (100 -  $\frac{g}{g}$ , g = enjwickelle Köror; g = graphs, bekrachtete Körner.) g =  $\ln \frac{f}{g}$  Proce

1	· I	2 2 0
2	- White the black	1000 1000 1000 1000
ļ	- Les demont	
_	- where was black and the black	<b>4</b>
3	The state of the s	8 8 0 4 8 .
Ì	terapenty.	222 8
3	- Jeep Samprill Personal Samprill - View Tee Link	
549	- Table 3-0 Marie Arrival	88.8 1,76 104.7 100.0 100.0
7	- American Company of the Company of	# # # # §
	10.19 TO THE	72.4 98.5 100.0 0.001
Ħ	-ine description of the second	4 8 8 9 6 8 9 6 9
2	-, where was black mythesi	0,74 1,2,18 7,2,40 8,44
	-	1.88,1 1.89,7 0.88,8
	A THE TAX MAKE A WATER	0,28 1,44 2,73 2,73
7	- Annual Control of the last o	30,4 76.3 82.4 88.0
	10.3003 - Albert 107 (100)	0,11 0,71 1.01
3	- des demonts remain a standary - vitali na blass	2 2 1 2 2 2 2 2 2 2 1 2 2 2 2 1 2 2 2 2
	-400 6000.7	
	-, wheel was black	8 9 1 4
ļ	And Assert	20,0 20,0 0,37 20,1 21,17 246,0
Ţ	wind to Mail strings	
•	too demand of the state of the	0 al
	-, where was black and should	0,140
•	Apple Street	1 5 5 5
	·	
13°	14411	29 F
10 mm		5. 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0

schnittlichen Ansahl der Entwicklungssentren der Körner der einselnen Korngrößenklassen von der Exposition wiedergeben. Diese Kurven (Abb. 187 und 188) entsprechen der obengenannten Besiehung (4), (8, 281).

Abuliche Kurven, wie sie die Abb. 155 und 155 enthalten, hat vor Shur-PARD, TRIVELLE und LOVELAND suenst SVEDRERG (1, 45) erhalten. De sie prin-

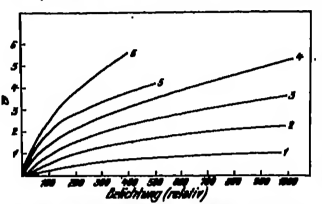


Abb. 157. Abblingsgindt der Reid der Redricklungsweiten (d) von der Belleitung bei African vonständene Kompribertienen einer Residen. (Vgl. Teleben 167.) Projektionsfilden der Retriert 1: 6,60-0,5 pt. 5: 0,6-0,6 pt. 5: 0,6-1,0 pt.

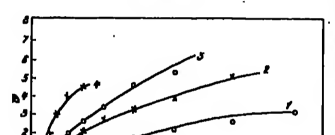


Abb. 188. Abhlimbles der Seid der Reiericklungsmeiten von der Be-Reitung bei Karaya verseitigierer Konneckbesteren aber Berteich (Vgl. Talente Life.)

Eurre 1: 0.00-0.5 pl Eurre 3: 0.4-0.5 pl Eurre 2: 0.0-0.4 pl Eurre 4: 0.0-0.5 pl (Protes-Bundden.) stpiell die gleichen Ansaegen über das in Rede stehende Problem enthalten — nämlich grö-Bere Empfindlichkeit und stelleren Anstieg der Entwickelbarkeit der größeren Körner —, kann ihre Wiedergabe hier fortfallen. — (Die Diskussion dieser Kurven im Zusammenhang mit der Hntstehung der

Sohwitzungakurva

s. B, 267.)

81. Die Verteilung der Entwicklungssentren swischen Oberfülche und Inhalt des Korns. — Die Enwirkung von (hromsture und von Jedkaltun auf die Entwickelberkeit der Kärner. Wenn es möglich wäre zu entscheiden, ob sich die

Rintwicklungssentren
nur an der Oberfläche
der Körner befinden.
wie man amehmen
sollte —, so wire mit
diesem Resultat bewiesen, daß allein die Oberfläche des Korne vom
Entwickler erreichbar
und für die Entwickelbarkeit des Korne maßgebend ist.

In sehr sinnesicher Weise hat sonste Symmense dieses Problem untermoht. Er verwendte zu seiner Beobschiung als Strahlung Röntgenstrahlen, um infolge der geeingen Absorption der Röntgenstrahlen durch das AgBr eine durch "die ganne Masse des Kerne hindurch konstante photochemische Wirkung" zu erhalten — eine Maßregel, die sich später als überfüssig erwies, da nach den Messungen von Eggmer und Noumack (vgl. S. 100) auch vom sichtberen Licht nur 10—20% vom AgBr der ganzen Schicht absorbiert wird.

Die Körner einer Hamiston wirden in seche Größenklassen eingeteilt und dementsprechend die beobschieten Entwicklungssenteen auf sechs im Ver-

hältnis der Korngrößen (Projektionsflächen!) stehenden Kreisen eingeseichnet. Auf diese Weise wurde die Lage von 244 Zentren in 6 Kreisen beseichnet. Mit Hilfs einer Vergrößerungseinrichtung wurden die 6 Kreise auf gleiche Größe redundert und alle übereinender kopiset. Wird jetst in diesem Kreis ein konzentrischer Kreis mit dem halben Radius gesogen, so muß sich aus dem Verhältnis der Zehl der Entwicklungsseutzen im äußeren Kreisring zu der Zehl der Zentren im inneren Kreis ergeben, ob die Zentren nur auf der Oberfläche oder über den ganzen Inhalt der Körner verteilt sind.

Sind die Zentren nur auf der Oberfische der Kürner vertellt, so muß das Verhältels der gesählten Zentren — bei Annahme der Kugalform für die Körner —

gleich sein dem Verhältnis aus

$$V = \frac{4 \cdot \pi \cdot r^2 - 3 \cdot 3 \pi \cdot r \cdot \left(r - \frac{r}{3} \gamma_3\right)}{3 \cdot 3 \cdot \pi \cdot r \cdot \left(r - \frac{r}{3} \gamma_3\right)} \left(\text{Höbe jeder Kngelkappe } \lambda = r - \frac{r}{3} \gamma_3\right)$$

$$Y = \frac{y_3}{3 - y_3} = 6.5.$$

In gleicher Weise ergibt sich, wenn die Volumins ([Kugel—Zylinder]: [Zylinder]) in Betracht gezogen werden, der Wert

1,9.

Genilit wurden im änßeren Kreining 219 und im inneren Krein 32 Zentren, enisprechend einem Verhältnis von

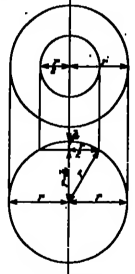
6,6 .

Dieser experimentalle West ist in guter Übereinstimmung mit dem theoretischen West für reine Ober-

flichenvertellung.

Indirekt 1834 sich auch sohen aus den Ergebnissen des verigen Abschnittes Nr. 80, aus der Bereichung eines Greunwertes entsprechend dem Verhältnis der Komoberfischen für die Zahl der Entwicklungssentren der Körner bei zunehmender Belichtung (Abb. 163 und 164) schließen, daß die Entwicklungsansatzstellen allein an der Oberfläche der Körner gebildet werden. —

Der vorliegende Abschnitt dürfte nach den vorliegenden Hrkenninissen auch die gegebene Stelle zur Besprechung der Versuche sein, die über die Einwirkung von Agensien wie KJ und CrO<sub>2</sub><sup>1</sup> auf das latente Bild in bezug auf die Hntwickelbarkeit



Als., 100 (vol. 2001).

der Körner gemacht worden sind (s. auch Smurrand [14, 253] und Munn).

Die im folgenden mitgeteilten Versuche sind einer Arbeit von Staurand (22),
Winnersam und Traverza entocumen. Die Ergebriese sind durch Zählungen an Hinkursschichten gewunnen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über vergielchinde Wirkung der GrO<sub>2</sub>-Behandlung bei Bestrahlung der Schichten mit Lichteitrahlen und Röntgenetrahlen a. S. 281.

Für die zu bemrechenden Versuche ist zunächst die Tatasche von Wichtig. kelt, ob. die Ohromsaure vom Bromailber adsorbiert wird. Zur Ent. scheidung dieser Frage wurden bindemittelfreies Bromalber und Geleitne in beaug and thre Adsorptionali highesten für OrO, getreunt untermeht,

Das Bromelber words durch Fallung von

hergestellt. Die Fallung wurde bei roten Licht vorgenommen. Das AgBr wurde gewaschen, 24 Stunden mit CrO. Löung behandelt und die Konzontration der Cro-Liberry we und nach der AgBr-Behandlung mit FeSO, und KMnO, ermittelt. Bei Komententionen der OrOs von 0,5--5% war die Absorption kleiner als der Analysenfehler der OrO-Bestimmung, d. h. 5 g AgRr können höchstens 0,0006 g OrO, adsorbieren.

Um die Chrometure aus der Gelatine au entfernen, hat sich folgenden

Vorfahren am besten bewährt:

Die Oro, wird sorgfältig durch Zussie von Na.00, oder Na.HOO, neutrali.

siert. Es folgt eine sorgfältige Wässerung.

Die folgende Tabelle 149 gibt eine Übersicht fiber die von der Geletine spröckgehaltene GrO. Menge bei vermhiedenen Auswaschverfahren:

Tabelle 148. Adsorption und Butlernung von OrO, aus der Gelatine nach Settindigem Baden in 0,25 % OrO, + 0,06 % HaBO, (Stamp-Graffox.)

Industrial der Rebblick	er Salation	pro 100 gash	pro g Trouben- man injen g
(Chna CrO <sub>2</sub> )	87—88		
Nur governmen. Small 16 Minuten governmen in Spron.	> 100	5,5 · 10-4	14,8 - 10-4
Zitriminakura	60	1,1 - 10-	<b>2,87 · 10 · 4</b>
Small Stunde goviners in Spress. Zitronen- small Stunde und dam noch 15 Stunden	55	0,8 - 10-4	1,08 · 10-5
gerdauers in Spron, Zilconauskurs	45	0,3 - 10-4	0,89 · 10-
govient in Sprus. Zitronomiure	<b>98</b>	0,08 • 10-4	0,90 - 10-4

Im allgameinen ist es jedoch nicht notwendig, so songfültig wie in den leisten Verweehen der Tabelle 140 zu wiesern. Zumal für Minkormschichten gemilgt eine Behandlung mit öpres, NaHOO, Lieung und derauffolgender sorgfältiger Whateung.

Wie aus diesen Versuchen ersichtlich ist, wird die Ohromaaure weder vom AgBr noch von Gelatine in beträchtlichen, störenden

Mengen adsorbiert.

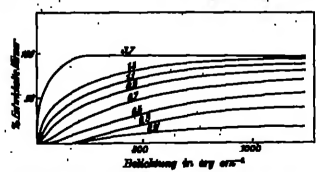
Die Wirkung von CrOs und KJ wurde an Binkornschichten einer Sum-Graffex-Rambian (hochsumfindlichen Parteitemulatan) studiert. Die Schichten wurden gebadet in einer Lösung von

Nach Behandlung der Schichten wurde mit 1 pros. NaHOO-Lösung die Chrometure aus der Schicht entfernt. Zur Neutralisation folgte noch ein Bad mit 1 pros. HCl. Schließlich wurde sorgfültig mit Aqua dest. gewaschen. Die Hatwicklung der Schichten und Zählung der Körner erfolgte wie bei den entsprenhenden Untersuchungen an der unbehandelten Henuleion (vgl. S. 933).

Tabolle 150. Proxents ablen der entwickelten Körner einer mit GrO, behandelten Schicht, — Empision: Sum-Graffen, —  $\lambda = 460~\mu s$ , Entwickhung: su/10-Histonomiat. — Schleierkörner abgenogen. (Näheres s. Tent.)

Ton-		<del></del> -		Del	dies			_
-	Deltah-	4.7 · 18**	64 cat.	130 mit.	97,6 · 10**	815 mt. 78.8 · 10**	1004 mb.	9045 mb. 900.8 - 10 <sup>11</sup>
147.)		(20) · sec 1	(hr) ext	(2)	(br) - em -	(L) es	(h) · es-	(br) - ser-1
p <sup>4</sup>			72.70			-		
0,0,0,0,1,2,5,7,0,1,2,5,1,2,5,1,2,5,1,2,5,1,2,5,1,2,5,1,2,1,2	Sohr sehwankando Bryschnisse (	0 0 0 4,718,8 20,7 20,18,4 20,7 20,18,4 45,8 45,8 65,7 1 45,8 65,9 65,9 65,0 65,0 65,0 65,0 65,0	0 0 0 2.7 6 9 8 4 2 4 4 4 8 5 1 4 9 1 5 5 7 1 0 2 0 8 1 4 5 8 4 4 4 4 4 5 5 5 4 5 5 6 6 6 6 6 6 6 7 7 7 7 7 7 8 9 1 4 8 9 1 8 9 1 4 8 9 1 4 8 9 1 8 9 1 4 8 9 1 8 9 1 4 8 9 1 8 9 1 4 8 9 1 8 9	0 0 0 8,4 20,7 29,9 36,9 46,7 50,9 45,0 55,2 61,2 67,6 70,0 75,6 70,0 75,8 96,4 96,7 96,7 96,7 96,7 96,0	0 1,1 6,6 17,8 33,9 45,0 55,6 68,6 68,6 67,5 64,6 67,5 68,5 98,5 98,5 98,5	5.1 10,0 19,8 33,8 47,2 60,4 76,2 80,4 96,3 96,3 96,3 96,3 96,3 96,3	18,8 20,8 45,1 57,1 73,7 88,7 88,1 93,8 95,4 96,5 97,5 98,5 100	19,7 40,1 57,9 73,3 85,8 98,0 97,2 98,5 99,3 100,0

Für nicht mit GeOg desmathilisierte Sumo-Grafiex-Schichten sind bereite auf S. 234 in Tabelle147 (baw.Abb.155) die Vermoheurgebnisse für die Entwickelbarkeit der einselnen Kornklauten mitgetells worden. In vorsiehender Tabelle 150 werden die Daten für die Proseniumblen der entwikkalten Körner in den einselnen Körnklauten



Ald, 16th Program enjosischen Albert in Albertspiech von der Reliebens bal giner mit Urtig beierschillen Arbeitet. — Verentbelein Armenfilmelten im. — Som Verpfelde zu Alb. 186 (s. Tab. 180).

für die demaalbilisierte Schicht angeführt. Die Werte der Tabelien 147 und

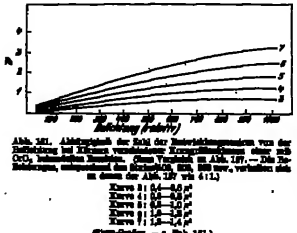
150 and verdeichbar.

In Abb. 160 sind Werte der Tabelle 150 in Kurvenform dargestellt. Sie sind (bei Beschtung der verschiedenen Abssissentellung!) vergleichbar mit den Kurven der Abb. 155.

Tabelle 181. Eshi der Entwicklungssentren je Korn (e) in Funktion der Belightung bei einer mit GrO, behandelten Schicht. — Emulsion Sum-Grafier. — Berechnst aus den Werten der Tabelle 150 entsprochend der Besiehung:

 $\tau = \ln \frac{\tau}{\tau - n}$ 

Kangalitalian			Belle	والمالة والمعادة			
(12t 22t 10)		84	198	254	218	1864	20.00
0,5 0,7 0,9 1,1 1,8	0 0,048 0,141 0,208	0 0,023 0,134 0,230 0,313	0 0,088 0,988 0,867 0,460	0,069 0,196 0,376 0,546 0,685	0,220 0,412 0,641 0,959 1,183	0,547 0,862 1,297 1,755 2,180	0,865 1,222 1,920 2,581 3,219



Mit Hilfe der Worte der Tabelle 150 ist es möglich, die Zahl der Entwicklungsansatzstellen nach der Gielchung (4) auf S. 231 su ermitteln. Für einige Belichtungswerte und Korngrößenklassen der Tabelle 150 ist diese Berechnung in Tabelle 151 ausgeführt.

Abb. 161 stelle die Werte der Tabelle 181 in Kurvenform dar. Abb. 161 ist versielehber mit Abb. 187.

Für den Vergieich der Tabellen 150 und 147 ist en bequem, wenn die Ver-

Tabelle 152. Verhältnisse aus den Prosentsahlen der entwickelten Körner siner unbehandelten und einer mit CrO, behandelten Sauto-Graflex-Emulsion. (Vgl. Tabellen 147 und 150.)

Hart- milder Cypl. Tab. 147)	Year	د حينا	بجادا	pu (Sek	aden)	7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Yeegi	John S	olishi wa	pa (Ask	
<b>F</b> (1)	14/150	94/344		189/1894		-	14/12	30/104	64/618	199/100	44/90
0,11 0,3 0,5 0,7 0,9 1,1 1,8 1,7 1,8	1,44 1,44 1,44 1,44 1,44	444 8,48 1,85 1,44 1,47 1,48 1,50 1,50	2,31 2,79 2,67 2,08 1,66 1,89 1,30 1,17 1,30	9,98 1,78 1,78 1,49 1,97 1,15 1,10 1,06 1,06 1,14	15 1,70 1,47 1,130 1,07 1,04 1,03 1,00		1,40 1,39 1,86 1,31 1,30 1,37 1,85 1,28 1,28 1,20 1,18	1,22 1,10 1,17 1,14 1,11 1,10 1,08 1,07 1,04	1,00 1,08 1,06 1,04 1,03	1,08 1,01	111111111111111111111111111111111111111

hältnisse aus den einzelnen Prosentzahlen gebildet werden. Solohe Verhältnissahlen sind in Tabolie 152 susammengestellt.

Die Abb. 169 und 169 seigen einige Mikrophotogramme, walche die Wirkung der Chromsture, wie sie in den Tabellen 150/163 zum Ausdruck kommt, illnateieren sollen.

Aus den vorstehend mitgetofften Versucheergebuissen ist ersichtlich, daß die Ohromakure

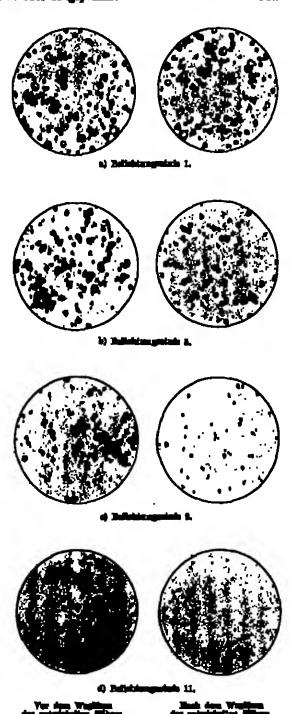
1. die Zahl der entwickelten Körner vormindert (vgl. Tabellen 161 und Abb. 160 mit Tabelle 147 und Abb. 186),

2, die Zahl der Entwicklungssentren je Korn vermindert (vgl. Tabelle 180 und Abb. 161 mit Tabelle 147 und Abb. 187),

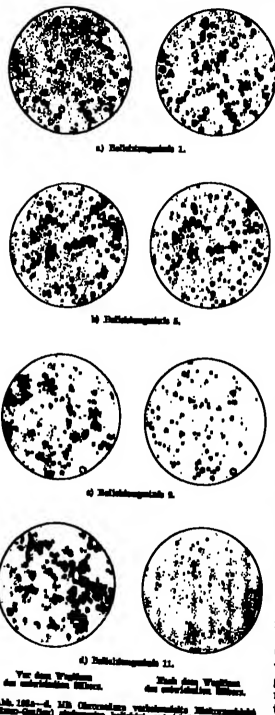
8. bei geringen Belichtungen die kleineren Körner stärker beeinflußt als
die großen. Diese selektive Wirkung auf die kleinen Körner gleicht sieh
mit aunehmender Belichtung mehr und mehr aus
(vgl. in Tabelle 163 die Konvergens der Verhältnissahlen
gegen den Wort 1).

Die Wirkung Ohromature durite also durch sine Vernichtung der Entwicklungsansatsstellen an der Oberfläche der Körner zu erklären sein. Bemerkenswert ist, daß sich bei kleinen Belichtungen die Einwickung der Chromsiure bei den großen Körnern weniger bemarkhar macht als bei den kleinen Krenern. He ist sinlenchtend, daß sich diese Unterschiede mit stalgander Belichtung ausgleichen. Als Parallelo hierau sei die starka

Hay, Realizate der Photographia V.



16



Zunahme der Entwicklungssentren je Korn (Abb. 187/188 und 161) bei kleinen Belichtungen und die Erwichung eines Grenswertes für hohe Belichtungen erwähnt,

Um einen senstemetriachen Überblick über die vurstehend behandelte Chromstehend behandelte Chromstehend behandelte Chromsterewirkung zu haben, men
noch die Schwärzungskurven
der besprochenen Fälle in
Abb. 164 gegoben. Man erkennt, daß die Schwelle durch
die Chromaturebehandlung
nach höheren Belichtungen
verschoben ist, daß jedoch die
Chradation (der y-Wert) steller
geworden ist.

Über die Entwicklungskeime, die im Innorn der Körner liegen, erhält men Aufschluß durch kombinierte Behandlung der Schicht mit KJ und GrO.

In Tabelle 163 sind die Schwellenwerte (in relativem Maß) bei verkelniedenen Behandlungen der Schicht mit KJ und CrO<sub>n</sub> angegeben.

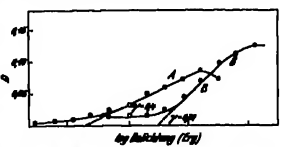
Die Eirgelmisse der Tabelle 153 lamen sich folgendermaßen deuten: Die Ohromsiture sersidri sum Tuli die Bniwicklungskeime an der Oberfische der Körner, Deber findet ein Rückgung der Empfindlichkeit auf ca. 1/2 statt. Ähnlich wirkt Jodkalium, 🕰 wandels das AgBr der Körner an der Oberfische in sohwer redusierbares AgJ um, so daß ein starker Empfiedlichkeitsrinkgang auf 1/see cinicité. Geha der KJ-Behandlung eine OrO\_Behandling vorans, so wird --- wie einleuchtet --- der gleiche Biffakt wie bei alleiniger KJ-Behandlung eintreten: In beiden Fillen werden die Oberflächenkeime zum Teil secutors. In beiden Fillen

Tabelle 153. Relative Schwollenwerte von Binkornschichten bei verschiedenen Behandlungen der Schicht mit CrO<sub>3</sub> und KJ. Entwickler: Eismonalat.

	1			4	
Reinstellung der Schönich	Ojam Bahtud- lung	\$.5% OrO. + \$.5% ILSO.; skruat \$5.5% ILSO.; skruat \$5.5% ILSO.; skruat \$5.5% INSO. in 1 pres. \$101, sekkes- lich geriant, ballatet trestant, ballatet and entrigists	S.Phy. M.J. (15 Min.) S.Phy. M.J. (15 Min.) S.Phy. M.J. (15 Min.) S.Phy. M. (15 Min.) S.Phy. M. (15 Min.)	Ord, + ILSO, win in S, street Ed, win in S) arranged, p- treet and street	OrO. + ILSO, who is a large window of the large window or a large window, go incomes and activated in the large window.
Reintityer Seiteralise- weri	1	3.9	ELS	519	16884

wird auch durch mikroskopische Beobschiung der Entwicklung festgestellt, daß die Entwicklung vom Innern der Körner nach außen fortschreitet.

Offenber sind also durch die tellweise Umwandlung des AgBr der Körner in KJ unter der Oberfläche der Körner liegende Hntwicklungskeime freigelegt worden, so daß die — allerdings stark verminderte — Entwicklung der Körner von Keimen, die im Innern der Körner haw, dieht unter der Oberfläche der Körner liegen, ihren Ausgang nimmt,



Alle, 164. Referêncements rever other understabling (A) und objet mit Orto, belongischen (B) Mateurschiebe.

Folgt auf die OrO<sub>2</sub>-KJ-Behandlung eine nochmalige OrO<sub>2</sub>-Behandlung, so werden auch die vom KJ freigelegten Keime vermichtet. Indolgsdessen tritt der sehr starke Empfindlichkeitsrückgang auf <sup>1</sup>/<sub>2000</sub> des umpringlichen Wertes auf. Daß überhaupt noch eine Entwicklung eintritt, deutst dazunf hin, daß bei genügend starker Belichtung auch ohne die von der OrO<sub>2</sub> zerstörten Keime Entwicklung eintreten kurm.

SHEEPARD (14, 274) und Mane fanden bei einer systematischen Untermohung

you Majallanken and thre Desensibilizationswirkung, daß anch

Ound-, Ferri-, Merkuri- und Uranoxydashes

die Schichten stack desenafhlisieren.

Negative Resultate wurden erhalten mit:

Ph-, M-, Cr., Mo-, W-, Fe"., Co-, Ag-, Zn-, Mn-, Mg-, Ba-, Th-Salam.

Stannomhe reducieren das Brumsilber vällig (SnCl<sub>2</sub> daher kein Batwickleri). Platinchlorid sowie Goldchlorid im Entwickler bewirken starken Schleier baw. totale Reduktion.

Die Wirkumkeit einiger Metallionen wurde wie folgt gefunden:

Schichten wurden in m/10 Lösungen der Metalleaber gebadet, gewaschen, beliehtet und entwickelt:

Näher uniersucht wurde der Mechanismus der Desmathlisation mit  $OuSO_4$ . Die Versuche sind nicht als eindeutig zu beseichnen. Ils hat den Anschein,

als ob das OnSO<sub>4</sub> während der Belichtung in Wirkung tritt, indem es die primäre Photolyse des AgBr rückgängig macht. Allgemeinere Schlüsse auf die Wechselwirkung swischen latentem Bild und Entwicklung wie bei der OrO<sub>5</sub> lassen die Versuche nicht zu.

## Theories über die Natur des Entwicklungsvorgungen,

88. Die Übersättigungstheude von Outvald-Abneu. Rine allgemeine Vorstellung über den Entwicklungsvorgang ist suerst von Wilhelm Ostwald (1, 1078) und im Zusammenhang mit der Bilberkeimtheorie des latenten Bildes von

Annes (I) gegeben wurden. Sie besegt folgendes:

Bei dem Eindringen der Entwicklerläsung in die Bromeilbergelatineschicht geht Bromeilber in Lösung. Dieses gelöste Bromeilber wird vom Entwickler aufort reduziert und, es enisteht eine Lösung von elementarom Silber, die bei der geringen Lösichkeit des Silbers bald übersttigt ist. Wie bei anderen überstätigten Lösingen wird eine Abscheidung dort stattfinden, wo Kristalliestionskeime vorhanden sind. Solche Keime sind aber in Gestalt der Keime des latenten Bildes an den belichteten Körnern verhanden, so daß an diesen die Abscheidung des Silbers einestst. Physikalische Entwicklung vor und nach dem Fixieren, sowie die chemische Entwicklung würden hierdurch erklärt.

Die grankikierte Theorie wird durch die folgenden zwei prinzipiellen An-

nahmon charakterislert:

 Der Reduktionsvurgung des AgBr zu Ag gaht in der ganzen Schicht sowohl an den beliehteten als auch an den unbeliehteten Stellen — gleichmäßig schnell vor sich.

2. Der Reduktionsvurgung findet nur in einer Phase, der flüssigen Phase,

فلحاء

Diese Überalttigungstheorie von Outwald-Annog wurde um so mehr allgemein angenommen, als sie die Frage nach der Substans des latenten Bildes gewissermaßen ausschaltet. Wie Schaux (I) suerst seigte, ist de sowohl bei Annahme von metallischem Bilber als auch bei Annahme von Subhaloid anwendbar. Im letsteren Falle ist nur ansunehmen, daß das Subhaloid als instaltile Subsines vom Eintwickler seiert zu Bilber redusiert wird.

Nach dieser Anschauung stellt sich der Entwicklungsvorgang als Fall der allgemein bekannten Klame der Anflösungsvorginge in überskittigten Lösungen der. Nach Ostwald reiht sich daher der Entwicklungsvorgang in die 1. Klame

der verschiedenen Arien der Katalyse ein,

Wird die Bichtigkeit haw, der Wert dieser einfachen und daher sehr hrauchhar scheinenden Theorie an ihren Fähigkeiten gemessen, die beobschtoten Tatsachen über das Wesen des Eintwicklungsvorganges zu deuten, so ergeben sich jedoch fast kaum positive Resultate.

Zunächst hat Vorzenz (2) auf eine Schwierigkeit aufmerkenn gemacht,

die bei Annahme der Theorie auffeits:

Die Zeit der Ausentwicklung, d. h. der völligen Durchrechkisten der Bromsilberkörner zu meislischem Ag, kann (werigstens für einigermaßen kräftig
beliehtete Körner) zu 10 Minuten bei einem rapid wirkenden, alkalischen Hintwickler angenammen wurden. Nun soll der Theorie entsprechend der Reduktionsvorgung bei unbeliehteten Körnern ebenso schnell stattfinden, wie an den belichteten Körnern. Das unbeliehtete Bromsilberkorn sollte also verschwunden, das
Silber in der überstätigten Lösung vorhanden sein. Tatsichlich bleibt jedoch
das unbeliehtete Bromsilberkorn während der ganzen Entwicklung völlig unverändert.

Dieser Widerspruch kann durch Einbesiehung des Befundes, daß der Entwicklungsvorgang ein umkehrbarer Proseß ist, vermieden werden. Allerdings ist dieser Beweis der umkehrbaren Reaktion strong nur in dem einen Fall des Risenoxalatentwicklers erbracht worden, während er für sämtliche organischen, in alkalischer Lösung arbeitenden Entwickler nur als sehr unsicher gelten kann, wie in Kapitel II, O, b,  $\beta$ , Nr. 67/68, S. 204ff., erwähnt ist.

Bei Berücksichtigung des chemischen Gleichgewichtes ergibt sich die Vorstellung, daß der Reduktionsvorgang som Stillstand kommt, sobald eine gewisse Konzentration des reduktionsvorgang som Stillstand kommt, sobald eine gewisse Konzentration des reduktionsvorgang som Stillstand kommt, sobald eine gewisse konzentration des reduktionsvorgang som Stillstand kommt, sobald eine Durchrechnung (s. M. Voracus [3]), die mit Hilfe der Zahlen der Tabelle 120 auf S. 205 für den Fall des Risenozalstentwicklers möglich ist, seigt jedoch, daß auch hierdurch durcheus nicht alles leicht verständlich und einleuchtend wird.

Für die Gleichgewichtsbedingung beim Entwickeln mit Ferroozalat gilt:

$$K = \frac{[Fe(C_1O_4)^n]}{[Br] \cdot [Fe(C_1O_4)^n]} \text{ (vgl. 8.904)}.$$

Mit den Werten eines Versuches der Tabelle 130 ergibt sich für K:

$$K = \frac{86 \cdot 10^{-4} \cdot 28}{18 \cdot 10^{-4} \cdot 1,01 \cdot 10^{-4}} = 650.$$

Bei diesen Versuchsbedingungen muß sies sein:

$$\frac{[F_0(C_1O_2)^2]}{[F_0(C_1O_2)^2]} = \frac{1800}{36} = \frac{80}{1}.$$

Die Sättigungskonseniration des Ag ist als Konstante mit in K enthalten. Um sie zu erhalten, kann geschrieben werden:

$$\frac{[Fe(O_{i}O_{i})^{n}]}{[Fe(O_{i}O_{i})^{n}] \cdot [Bir] \cdot [Ag]_{a}} = K' = \frac{1}{50 \cdot 1,01 \cdot 10^{-6} [Ag]_{a}},$$

wenn [Ag], die Sättigungskommitzstion des reduzierten Silbers in der Lösung ist.
Ist dagegen, wie es der Praxis nahokummen dürfte,

$$[F_0(0,0)^n] = 10 \text{ und } [KBr] = 2.5 \cdot 10^{-4},$$

(man entwickelt in der Praxis ohne KBr-Zusats, so daß nur das bei der Reduktion gebildete Br' in Rechnung zu setzen ist), so ergibt sich für K':

$$K' = \frac{10}{1.6 \cdot 10^{-1} \cdot (Ag)_0} = \frac{4 \cdot 10^4}{[Ag]_0}$$

oder:

$$\frac{4 \cdot 10^4}{[Ag]_0} = \frac{1}{50 \cdot 10^{-6} [Ag]_0},$$
$$[Ag]_0 = 2000 \cdot [Ag]_0,$$

d. h. die Lösung muß 2000 mal übersättigt sein, damit die Reduktion an den unentwickelten Körnern som Stillstand kommt.

Eine solche Übersittigung ist sehr unwahmsheinlich, wenn such gerade Voranns (5, 561) in letzter Zeit bei seinen Arbeiten auf anderen Gebieten gefunden hat, daß tatsichlich derartige Übersättigungen in gewissen Fällen praktisch vorkunnen können.

Anch die Hencheinung der Lausmannsschen Ringe (s. R. H. Lausmann [3]), die als Stütze (Monau [7] und Prancu zowie Shurrann [16, 228] und Mune) für die Oerwald-Ausgesche Theorie angeschen wurde, dürfür noch nicht zo weit geklärt zein, um sichere Schläuse aus ihr ziehen zu können (s. Buchnum [7]).

Eine weitere Schwierigkeit für die Theorie liegt in der Tatmohe, daß sowohl belichtetes als auch unbelichtetes, gefälltes, bindemittelfreies AgBr von jodem Entwickler praktisch gleichmäßig suhnell redusiert wird (s. Luzume [1], Schaum[7] und Braue sowie Sherrard [14, 226] und Mum). Auch die Bromsilbergeleitneschichten werden durch die alkalischen Rapidentwickler bei genügend langer Entwicklungsdauer in unbelichtetem Zustand völlig geschwärzt (vgl. z. B. S. S., Tabelle 61). Der Schleier ist der sich mehr oder minder bereits bei der normalen Entwicklung störend bemerkhar machende Beginn der Roduktion des unbelichteten AgBr. Der Theorie entsprechend sollte sich in allen diesen Fällen ein Gleichgewicht einstellen, so daß eine Reduktion des unbelichteten Bromsilbers unterbielben müßte.

Anch die Frage nach der Eignung eines Reduktionsmittels als Entwicklersubstanz wird durch die Theorie nicht gefürdert. Es bleibt vüllig unverständlich, warum z. B. Zinnehlerür kein Entwickler ist (s. Sayawarz [J. 18]), sondern

die Schichten villig verschleiert.

Schließlich ist die Theorie auch nicht imstande, die photographische Umkahr, die Solarisation, zu erklären. Es ist durchaus nicht einzuschen, warum die
größeren Keime des sehr stark beliehtsten Bromsilbers weniger als Kristallisationskeine wirken sollen als die kleineren Keime des schwächer beliehtsten
Bromsilbers. Besonders suffallend erscheint dies hei der Solarisation bei physikalischer Hentwicklung, wo doch tatsächlich die Verhältnisse denen einer überstätigten Lösung mit Kristallisationskeimen völlig entsprechen. Daß in solaristert
beliehtsten Schichten intellahlich mahr photolytisch gehildetes Silber vorhanden
ist als in normal beliehtsten, zeigt die Tabelle 166, S. 266.

Wird die Ostwarz-Antsonne Theorie akseptiert, so sind infolgedemen neue Annahmen zur Eritärung der Solariention und der Umkehrerscheinungen

notwendig (vgl. Nr. 85, 5,276).

Verschiedene Ermhehrungen, wie z. B. das Bereinhen eines Gronswertes bei der Versögerung der Hutwicklungsgeschwindigkeit durch Zuseiz von Brumkaltun zum Entwickler (vgl. S. 18), deuten darauf hin, daß nicht, wie die Oerwald-Ausgesche Theorie annimmt, der Entwicklungsproseß sich vollständig in Lösung abspielt, sondern daß die Grenzfläche dabei eine Rolle spielt.

St. Der Entwicklungsprozest als heterogene, katalytisch beschlaunigte Grenafilebenraktion. Hine Vorstellung, welche die Vorgänge bei der Entwicklung auf andere Weise als die vorstahend beschriebene Oerwald-Annogenhe Theorie zu erkäten vermocht und infolge fürer umfangreichen Anwendungsmöglichkeit Bedeutung briangt hat, ist die erst in neuerer Zeit aufgestellte Theorie der heterogenen, kainlytisch beschleunigten Grenafilischenrenktion<sup>1</sup>. Sie stellt den Entwicklungsprozen folgendermaßen der:

Eine Reduktion des Bromeilbers zu Eilber tritt in jedem Fall ein. In einer belichteten Bromeilberschicht vollsteht sich jedoch die Reduktion an den belichteten Körnern schneller als an den unbelichteten. Die Beschleunigung der Beduktion wird durch katalytische Wirkung der Keime des latenten Bildes hervorgsrufen. Die katalytische Wirkung der Keime des latenten Bildes wird — wie es allgemein dem Wesen der Katalyse als einer Answirkung der Oberfische der katalysierenden Substans entspricht — abhängig von der Keimgröße, d. h. von der Oberfische der Keimsubstans, angenammen,

In dieser Theorie stockt implicite die Vorstellung, daß die photolytisch gehildeten Ag-Atome des latenten Bildes an bevorstugten Stellen (den Reif-keimen) kongulieren können. Sie steht somit auch auf dem Boden der Vor-

Ygl. such die Fullnote auf S. 147.

stellungen über das latente Bild, wie sie sich aus den neueren Forschungen segmben. (Über den Aufhau des latenten Bildes vgl. II, B, b; insbesondere II, B, b, y [8. 139] und & [8. 146].)

Im Gegeneaux sur Ostwalle-Ausgeschen Theorie sind also hier die Grund-

1. Der Reduktionsvorgung geht in der AgBr-Gelatineschicht nicht gleichmastig vor sich; er verläuft an den belichteten Körnern schneller als an den

unballahteten.

2. Der Reduktionsvorgung spielt sich nicht nur in einer Phase (der filledgen Phase) ab, sondern er ist eine heterogene Grenzflächenreaktion. — Seine Geschwindigkeit an den beliehtsten Körnern wird primär durch die katalytische Wirkung foster Keime bestimmt. Derüber hinans allerdings sind nur die Verhältnisse in der Lösung für die Geschwindigkeit maßgebend, wie die weitgebende Gültigkeit des Massenwirkungspessises bei der Dynamik des Entwicklungsvurganges (vgl. hieraber  $\Pi$ , 0, b,  $\beta$ , Nr. 77, S. 227) saigt.

Bevor die Deutungen der Beobschlangen über den Entwicklungspreues. die sich aus dieser Theorie argeben, besprochen werden, sollen die experimen-

tellen Grundlegen der Theorie susammengestellt werden.

Zunitchet hat Voraces (8, 197), welcher diese Theorie sueest andeutete, fol-

gende Verenche zur Stützung seiner Verstellung ansgeführt:

Der Kniwicklungsvorgung besieht in einer Reduktion in besog auf das AgBr und einer Oxydation in besug auf den Entwickler. Er kum also auch -entsprechend der Theorie - als eine katelytisch beschleunigte Oxydation der Hutwicklersubstans aufgefaßt werden. Ha müßte daher — falle die Theorie richtig ist - möglich sein, die Oxydation des Entwicklers durch fein vertellies Silber an katalyzieren. Derartige Versuche sind leicht auszuführen, da man in der Dunkalfärbung der Eintwicklerlösungen ein sinfaches Maß für die Oxydation des Hntwicklers hat.

Die Versuche wurden folgendermaßen angestellt; ca. 0,02 g der Hotwicklersubstant wurden in 10 com n-Na<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> gelöst, die Lösung auf zwei Reagensgilaar gleichmäßig vertells und der einen Hälfte 0,5 g Silber, welches durch Reduktion von gestätigter Ag.O-Lösung mittels Furmaldehyd gewonnen war, sugesstat. Darauf wurde durch die Filizigkeit ein konstanter Luftstrom geblasse und die Zahl der Sekunden notiert, die in beiden Fillen zur gleichen Fizhung führten. Die Tabelle 154 enthält die Vermoheergelmine für eine Reihe der gebrinch-Hoheten Hotwicklersubstansen:

Tabelle 154. Katalytische Beschleunigung der Oxydation von Intwicklerlösungen durch fein verteiltes Silber (vgl. such Text).

Material descriptions	Territorios Estimation Solt.	Mak.	Hydro-	Ciyata Bek,	Balleri Bak	Amidal (elec Albert) (ele:	Minorgan Rak,
Oxydationseiten mit Bilber	8	30	40	80	50	80	30
olme Bilber	160	60	100	80	120	140	60

Wie excichtlich, tritt in allen Füllen sehr deutlich die erwartete Katalyse

auf, so daß hierdurch die Entwicklungsthaorie eine Stütze erhält.

Um sicher zu sein, daß die Wirkung des Silbers auch tatelichlich spesiffech instellytisch ist, wurden an Stelle des Silbers auch Sand, Bimasieinpulver, Claspulver und Berimmulfat sugmentat. In diesen Fallen szigte sich keine Beschleunigung. Dagegen wirkien wieder Gold und Platin.

Den weiteren Ausbau der Theorie, insbesondere die Annahme der Abhängtigkeit der katalytischen Wirkung von dem Verteilungssustand der Keim-

substanz, begründeten die Versuche von Scropyruss (1).

Wie Vollage, so het auch Schurgers des komplisierte System der Bromdibergeletine weitgehend enegaechaltet, um möglichet eindeutige Versuchsbedingungen au haben. Die Versuche wurden nur in Lösung, also im Gegensatz zur Entwicklung der Brumeilbergelatineschichten in einer Phase vorgenemmen. Sie hatten zum Ziel, die Sohwärzungekurve der Bromallbergelatineschichten in Lögung nachguahman.

Wenn kolloidales fillber in other geeigneten Library suspendiert wird und dann dasu ein passender, physikalischer Entwickler gegeben wird, so sollte dar Theorie enterrechand an den kolloidelem Silber eine Silberahacheidung erfolgen,

und swar sollte die abgeschiedene Silbermenge abhängig sein von

1. der Zahl der kolleidalen Silberkeime.

2. der Größe, d.h. der aktiven Oberfläche der Silberkeime. Die einzelnen Komponenten des Resktions-Systems waren:

kolloidsles filber — entsprechend den Kelmen des latenten Bildes.

2. Billbernitzet des physikalischen Butwicklers — entsprechend dem AgBr der AgBr-Geletineschicht,

die Entwicklersubstanz des physikalischen Entwicklers — entsprochend

dem Entwickler bei der gewähnlichen chemischen Entwicklung.

Das kolloidale Silber wurde aus einer gestittigten Silberoxydlüsung (Lis-Hahkett 2,16 · 10-4 Mol/l bed 1800) durch Reduktion mit einem Motol-Hydroahinen-Entwickler hergestellt. Je nach Art der Reduktion konnten Silbersole verschiedener Farbe und daher verschiedenen Dispersitätzgrades erhalten wurden. (1 ccm Sol enthielt stets 4,7 · 10-4 g Ag).

Der physikulische Entwickler war nach folgender Verschrift angesetzt:

Dan entwickelte haw, redusierte filber wurde durch Photomotrieren der ursprünglich klaren Lösungen bestimmt. Die Schwitzungen können in erster Annaherung proportional den entwickelten Silbermengen geseint worden.

Eine erste Vermobereihe wigt die Abhängigkeit der Reduktionswechwindigkeit von der Zahl gleichartiger fillbertallehen. In jedes von sechs Bechergiäsern wurde einenfüllt:

2 com der Lösung I des oben angegebenen physikalischen Entwicklors.

15 ... Ma\_SO\_Lösung, gestitigt

15 ... NH\_CINS-Lösung (20 g NH\_CINS in 150 com Wasser)

und außerdem eine von Glas zu Glas steigende Menge kollokiales Hilber (Farbe grünlich). Die Versuchungebnisse sind in Tabelle 166 und Abb. 106 enthalten.

Tabelle 185. Abhängigkeit der Beduktionsgeschwindigkeit in einem physikalischen Entwicklervonder Mange bzw. Eshlaugesetater kolloidaler Silberteilahen (Dispersität des augesetaten Ag-Sols kensisat).

Beelneb		Diefelen (elindyfieb Selbhier)										
Minutes.	de Xeles	\$15 10 EAS	봤炸믔봕	9,4 - 10-4 E AE	144 - 15 - 18 48 449 - 15 - 18 48	8.0 cm Ap-Scd						
80 100	0,90 0,90 (Baldular)	0,12 0,20	0, <b>3</b> 0 0, <b>3</b> 4	0,49 0,63	0,99 1,84	1,44 1,95						

Abb. 165 seigt, daß die Abscheidungsge-schwindigkeit proportional mit der Menge der Keimsubstans bzw. mit der Zahl der Keime wächst.

Zwei weitere Versuchsreihen ergaben die Abhängigkeit von der Größe der
Keime. Es wurde im Prinsip wie oben verfahren. Eine
Versuchsreihe wurde mit
steigenden Mengen violetten
Silberenis ausgeführt, die
andere mit steigenden Mengen eines höher dispersen
bisnen Sols.

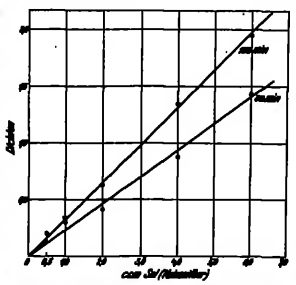
Tabelle 166 und Abb, 166 enthalten die Versuchsdaten.

Wie ersichtlich, erfolgt die Silbersbecheidung in bei-

den Fallen, entsprechend den Begehnissen der Tabelle 165 haw. Abb. 166, proportional der Zahl der Keime haw. der Mange der Keimsubstans. De jedoch die

Keimushl (hei gleicher Mange die Keimunbsians!) in dem höher dispersen Sol größer als im weniger dispersen Sol ist, so ist das blaue Silbersel wirksamer als das violette.

In other dritten Ver--Baildon tai adlamdous Boh versucht worden, die Keimsustisse derartig sumuführen, daß Verhillinium, wie sie bel einer stufenvelse belichteten Bromeilberrelatineschicht Hegen dürften, resultieren (vel. auch die Zusammenfassungüber dan Aufban des latenten Bildes S. 146). Dementspreechend wurden in eine Reihe von Bechergiäsern von Glas STR. CHAM



Airk. 168. Albitrariginik der redunisten Ap-Norge in einen physikalischen Redynkler von der Monge eines augenischen Millersole. — Bestrucktungsmitten 80 und 100 Minuten (vgl. 700, 186).

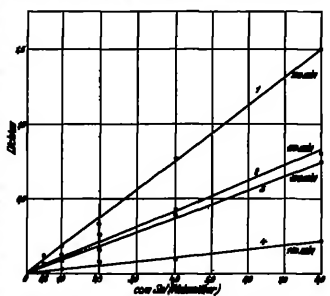
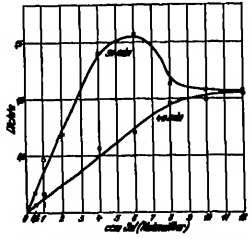


Abb. 106. Albängigieth der pydynderien Mingensen in einem physileifenben Erderichter von der Kenige und der Dieserstitt einem mennet ion Minerale. (vgl. Enbelle 108.) Bestimblingsmitten 110 und 116 Min Karro 1 und 21 bingen, bestätigenem fiel.

1, steigend größere Mangan Kalmenbatanz, emtsprechend steigender Beliehtung.

Tabelle 156. Abhängigkeit der Roduktionsgeschwindigkeit in einem physikalischen Entwicklervon der Menge baw. Zahl augesetater, varschieden disperser, kolloidaler Silberteilchen.

Jestech-	Τ	Dichien (abeligi)sk Schleier)										
jejmet pa	Ā	Obe g-Kalan	0,5		140		.44	oma Ag-Bol	4,1	man Ag-Bol	4,0	een Ap Bel
					V	iolaties	Ш					
110 150		0,\$1 0,40	1	0 <b>,08</b> 0,00		0,0 <b>3</b> 0,09		0,0 <b>2</b> 0,16	-	0,10 0, <b>4</b> 0		0 <b>,22</b> 0,75
				Blau	<b>es</b> (	Hiber (b	ooh	dispers)				
110 150		0,31 0,40 <del>1.444*</del> )		0,06 0,18		0,13 0,18		0,28 0,34		0,44 0,78		0 <b>,22</b> 1,50



Alds, 107. Altsburgische der retreketen Minerensen is denn physikalischen Unterfelter von der Absprachen uppersiehen Minereit, bei sentliche gleicher, derne abnekenseller Diepersie des Mineren. --- Berkeitelburgmitger die und die Mineren. (Vgl. Mahalis 167.)

2. steigend gröber dispusse Kelme, enterprechend der durch Kongulation bot stelgander Beliahtung gröber werdenden Kehne des latenten Bildos, eingeführt. Wahrend antinglish nur hoshdisperses, galbes Kelmsilber sur Verwendung enthiciton dio folconden. Bechergister - enterprechand den mittleren Beliehtungen - ein Gemisch aus hooldisparsem, gelbem und sehr grob dispersem grauen Silber, bie schließlich das letate Clas enterprechand einer sehr starken Ballohtung nur granes Kehnsilber enthialt.

Tabelle 167 und Abb. 167 geben die Versuchmahlen wieder.

Der Verlauf der Kurven in Abb. 107 entspricht völlig denen normaler Schwitzumgakurven bei

Tabelle 157. Abhängigkeit der Beduktionsgeschwindigkeit in einem physikalischen Entwickler von der Mange baw. Sahl und Größe augesetater kolleidaler Silberkeime.

Ap.	Committe External	Ved	Relations (Rein Relations	WELL EN		Dickie meh Verminingien		
			<b>p=0</b>		Special Control	10 40		
<b>2</b>	4_	ages Bel	g Ag	ees, Sel	r As	702	ta dd Mile.	
0 0,5 1,0 2,0 4,0 6,0 2,0 11,0	0 0 2,25·10-4 4,7·10-4 18,9·10-4 28,9·10-4 47,0·10-4 50,4·10-4	0 0 0,5 1,0 4,0 4,0 4,0 0,0	0 0 1,85 · 10 - 4 4,7 · 10 - 6 9,4 · 10 - 6 18,8 · 10 - 6 18,8 · 10 - 6 9,4 · 10 - 6 0	000000480	0 0 0 0 0 0 0 16,8 · 10 <sup>-5</sup> 87,8 · 10 <sup>-6</sup> 56,4 · 10 <sup>-6</sup>	0 0,07 0,16 0,34 0,56 0,72 0,86 1,00	0,17   Schleier 0,22   0,30 i.M. 0,19 0,45 0,70 1,38 1,56 1,14 1,08 1,07	

الآن

verschiedenen Entwicklungszeiten, sofern man den unteren Tell, entsprechend den geringen Belichtungen, weglaßt. Es ist hier der mittlere, geradlinige Teil der Schwärzungskurve mit der Umkehr (Solariestion) erhalten worden. Bemerkenswert ist, daß auch hier der an Emulaionsschichten beobachteie Kinfinß der Entwicklungselauer auf die Entstehung der Solarisation auftritt, indem sich die "Umkehr" (d. h. der Umschlag des negstiven Bildes in ein positives) cost bed Magazer Entwicklungsdauer susbildet, withread sucret nur ein anstelgender Verlauf der S-Kurve (d. h. ein negatives Bild) erhalten wird (vgl. 8, 272). Die Theorie wird also bestätigt, indem trotz größerer Keimzilbermenge die Reduktion (Entwicklung) languamer erfolgt, als bei geringerer Kelmallbermenge, aber auch geringerer Keimgröße.

In neverter Zeit sind Versuche von Annes (8) und Rocker begowien worden, welche zum Ziel haben, gewiesermaßen die Versuche von Sommersone auf die Gelatineschicht zu übertragen. Im Prinzip wird also bei den Versuchen wie bei Summenns verfahren, mur daß die Silberkeime in Galatineschichten entwickelt werden. Diese Versuchsbedingungen kommen natürlich denen bei der Entwicklung von Bromellbergeleitmeschichten noch näher als die

von Schoffen.

Zunichst wird wieder - analog su Scenaryma - die Wirkung verschiedemer Mengen aber gleich großer Silberkeime untersucht. In einer sweiten Versucharelhe wurde die Abhängigkeit der Entwicklungsgeschwindigkeit sowohl von der Menge des Kelmellbers als such von seiner Dispersität cemittelit.

Zur Herstellung der Keime gleicher Dispensists für die exste Versuchereihe

wurde in eine Lösung von

40 g NaOH 40 g Dexisin 1000 com H.O

portionsweise eine Lösung von 28 g Silbernitzut in 100 eum Wasser eingetragen. und das nach villiger Reduktion des AgNO, (ca., 1 Stands) gebildete Sol mit

Allenhol ausgrafiells und durch Wiederaufnehmen mit Wasser gereinigt. Das erhalisme Sol wurde mit verschiedenen Mengen Gelatinelösung verdünnt, und die erhaltene Lösung (stats 7 pros. an Gelatine) auf Glamlation gegomen, Die fertigen kelmhaltigen Gelatineschichten waren vollkommen durcheichtig, und nur die am stärksten allberhaltigen waren schwich gefärbt.

Als physikalischer Entwickler diente der suf S. 203 angegebene, mit Silbernitrat und p-Phenylendismin. Des entwiekalte Bilber wurde durch Titration

nach Volhann bestimmt.

In Tabelle 158 und Abb. 168 aind die Versuchsdaten der eesten Belhe wiedermensben.

Übereinstimmend mit den Befunden von Sonnermes wird also auch kier eine (bei kleinen Entwicklungsmeiten; 2 Stunden) der Keimmenge ungefähr proportionale Entwicklungspeechwindigheit festgreitellt. Bei großen Entwicklungsssiten hielbe die entwickelte Silbermenge bei großen Kelmkonsentrationen rolativ an der Monge bei kieinen Entwickhungsseiten surfick. Aussta und Rocune

Tubelle 158. Abhängigkeit der Entwicklungsgeschwindigkeit eines physikalischen Entwicklers von der in der Gelatineschleht befindlichen Keimsilbermenge (Disporsität kenstast).

Kelepaledi	Majorial II	s Ag (g/gma)	Wastetenskier		
g Agigen	mek f Simeler.	york 8 Simulat	meh 3 Negalina	mark & Strades	
0 (Gelatino- minishi) 1,28 · 10 · 9 8,85 · 10 · 9 43,60 · 10 · 9 100,00 · 10 · 9 454,00 · 10 · 9	0,005 · 10 <sup>-1</sup> 0,02 · 10 <sup>-1</sup> 0,045 · 10 <sup>-1</sup> 0,16 · 10 <sup>-1</sup> 0,81 · 10 <sup>-1</sup>	0,05 · 10 <sup>-6</sup> 0,28 · 10 <sup>-6</sup> 0,42 · 10 <sup>-6</sup> 1,12 · 10 <sup>-6</sup> 1,67 · 10 <sup>-6</sup> 1,90 · 10 <sup>-8</sup>	(Schleier, — He Warten berei 11,0 · 10 <sup>8</sup> 5,1 · 10 <sup>8</sup> 3,7 · 10 <sup>8</sup> 2,8 · 10 <sup>8</sup>	d den folgenden te ebgenogen) 101,0 · 10 <sup>4</sup> 49,0 · 10 <sup>5</sup> 55,0 · 10 <sup>5</sup> 19,0 · 10 <sup>4</sup> 4.5 · 10 <sup>8</sup>	



Abb., 18t., Exhibites Effectiolistes unto 14 fighter. Westwisse. Vergettlerung 1488 fieb. Aufmitgen bei aufmitgenden Links. deuten diese Erscheinung durch gegenseitige räumliche Behinderung des Wachstums der Keime,

Die Furm selcher physikalisch entwickelter Tellehen seigt Abb. 169; sie stimmt im wesentlichen mit der chemisch entwickelter Tellchen überein, wie aus dem Vergleich zwischen Abb. 160 und 150 zu ersehen ist.

Zur Herstellung verschieden großer Keime wurde folgendermaßen verfahren:

## He worden gemischt:

7 com 10 pros. Dezirinksung 3 com 10 pros. NaOH 5 com 10 pros. Hilbernisesblenng 20 com Wasser

Nach 15 Minuten wird die Lösung auf 1000 com aufgefüllt. Dieses Kaimed wurde dazuf in verschiedenen Mengen mit je 400 com der Lösung:

400 com Gelaidnelöung 10 pros. 1800 , Wasser 80 , AgNO, 10 pros.

und mit je 25 con Hydrochinon 10 pros., alkoholisch versetzt, wie folgt:

com Kalmaol 0 \$ 5 10 20 50 75 com Wasser 100 98 85 90 80 80 85 85 96 85

Nach dieser Methode werden Kaime verschiedenster Größe erhalten. Die Zahl der Keime je Kuhlkmentimeter wurde ultramikroskopisch bestimmt. Die Größe der Telichen ergab sich aus g.Ag. om 2/Zahl Keime om 3, wobei angenommen wurde, daß das Silber vollständig redusiert wird.

Im tibrigen wurde bei der Hanstellung der Gelatineschichten, der Bestimmung des entwickelten fillbers und bei der Verwendung des physikalischen Entwicklem wie bei der ersten Versuchsreihe (s. oben) verfahren.

Tabelle 169 und Abb. 170 geben die Versuchnergehnisse wieder.

Die Werte der Tabelle 169 sind aus den Daten der Abb. 170 berechnet. Aus den Kurven der Abb. 170 ist samichet ersichtlich, daß bei gleicher Genamtkeinungen eine größere Zahl kleinerer Keime wirksamer ist als eine kleinere Zahl größerer Keime. (In Übereinstimmung mit den Hegebnissen von Schurruns, vgl. Abb. 165 und 166.) Darüber hinaus aber lassen die Zahlen der Tabelle erkennen, daß, auf den einzelnen Keim besogen, die entwickelte Ag-

Menge praktisch konstant ist. Disser Betund bedeutet, daß eine große Keinmasse geringere katalytische Wirkung haben kann als eine kleinere; oder daß gleiche Oberflächen eines kleinen und großen Keims verschieden wirkusm sein können, und awar ist die Oberfläche des kleinen Keims wirksamer als die des großen Keims (vgl. Spalte 3, Tabelle 159).

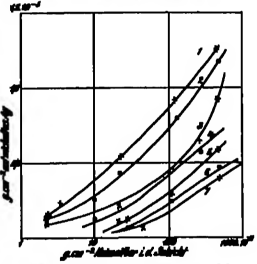
Alle diese sum Teil noch vorkufigen Ergelmisse von Annus und Konner bestätigen die Beobschtungen von Schurruss und stätzen die Theorie sowohl im allgemeinen als auch besonders in dem Punkt,

daß der Verteilungszustand, in dem sich die Keime des latenten Bildes befinden, von großem Einfluß auf die Entwicklungsgeschwindigkeit des Keims ist.

Ober die Wirkung von Bilberkeimen, welche Emulaionen oder Gelatinelösungen sugesetzt sind, auf die Entwicklung haben sehon früher verschiedene Forscher geerbeitet (s. s. B. Amage [#] und Hamsoe). Die diesbestiglichen Ergebolese sind widenspruchayoll iedoch (VEI. Paroner [1]), walmaheinlich well sehr verschiedene Keimgrößen verwands wurden. — Auch Gold. und Platinkeime (s. H. Warm [1] sowie CARROL [I] und HURBARD) wurden als wirkname Hutwicklungskaimo erkarmb. •

Nachdem dargelegtist, wie weit die Theorie der heterogenen katalytisch beschleunigten Grensflächenreaktion durch das Experiment gestütst bzw. hestätigt werden konnte, sollen nunmehr ihre Anwendungsmöglichkeiten bzw. ihre Hähigheit, die prinzipiellen Beobachtungen und Tatuschen des Entwickiungsprossses zu deuten, besprochen werden. Tabelle 159. Abhängigkeit der Hetwicklungsgeschwindigkeit eines physikalischen Entwicklers von der in der Gelatineschicht befindlichen Keimsilbermenge und Keimgröße,

Erntantings der Kalan	In S Simulos is Kultz entrichalio Ember- mona hel plaisher Entra 10 h l - mr-4 (1,0 + 10°) g Ag ja qua	Melovjskajta Miliotzansje je oga Kalen- Di DI II. di ko g Ag je opan
10,0 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10	6.4 · 10-18 7,1 · 10-18 6,0 · 10-18 6,2 · 10-18 6,1 · 10-18 6,7 · 10-18 4,6 · 10-18	1,0 · 10 <sup>-4</sup> 1,7 · 10 <sup>-4</sup> 2,5 · 10 <sup>-3</sup> 4,0 · 10 <sup>-4</sup> 5,3 · 10 <sup>-4</sup> 11,8 · 10 <sup>-4</sup> 17,2 · 10 <sup>-4</sup>



Ald, 170. Aldringhold der Beitrichtung von Minteinen in Cabelmeisbisten bei physikalleder Reiwichtung von der Kanneleitien der Kabes bei voschiedenen Keingrillen. — Reiwicklungsbauer 3 Minden. — Lageritzschafe Daniellung (vg. Tabulla 185).

Equipment of Edward (1994)

Fig. Exercis: 1994 | 1994 | 1995 | 1995 | 1994 | 1994 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 1995 | 19

Die im vorsiehenden Absolmitt des Kapitels erwähnten Tatzschan, welche mit Hilfs der Gerwann-Aussoschen Theorie nur sohwierig oder überhaupt nicht zu deuten waren, erscheinen im Lichte der ka tally ties hen Theorie durchaus erkältbar.

So ist es jeint nicht mehr notwendig, die Einstellung eines Gleichgewichtes für die Hehlltrung der Taissobe, daß die unbeliehteten Bromelberkörner wihrund der Entwicklung unverändert bielben, haransuziehen: Die unbelichteten Körner werden nach dieser Theorie den belichteten gegenüber unmerklich redusiert. Anderereits steht netärlich die Beobschtung, daß der Entwicklungsprozeß umkehrber ist, durchaus nicht in Widerspruch zur katalytischen Theorie.

Die gleichartige Reduktion belichteten und unbelichteten bindemittelfreien Bromailbers zowie die völlige Durchrechktion einer unbelichteten Bromailbergelstingschicht ist ebenfalls leichter mit der neuen Theorie zu erklären, da sie eine stetige Entwicklung bzw. Schwärzung der ganzen Schicht von jedem Bromailber, zowohl dem belichteten als auch dem unbelichteten, annimmt und nur einen Entwicklungsgesch wind ig keits unterschied in den beiden Fällen fordert.

Eine gans neuertige Beleuchtung erhält auch die Frage nach der Eignung eines Beduktionsmittels als Entwickler. Bisher war der empirisch gefundene Satz: alle Entwickleraubstanzen sind Beduktionsmittel, doch sind nicht alle Beduktionsmittel Entwicklersubstanzen, einzuffallender Befund, der wenig einleuchtste<sup>1</sup>. Durch die katalytische Theorie wird Entwicklung definiert als

Beduktion, die durch die Keime des latenten Bildes katalysiert

baw, beschlennigt wird.

Nun ist aus der Erfahrung, die hisher allein das Gebiet der Katalyse beharneht, baksant, daß für eine bestimmte Reaktion eine Substans ein guter Katalysator, für eine andere Reaktion jedoch ein schlechter Katalysator sein kann. In diesem Sinne ist also der oben gefundene Sata durchaus einleuchtend. Als all-gemeine Regeln, die bei den Bensolderivaten für den Zusammenhang zwischen Konstitution und Eigenschaften als Hutwickler gelten, bleiben jedoch noch einzig die von Lusaiuss und Siszawars bzw. von M. Astrussuss (8) empirisch gefundenen:

1. Das Bensoldszivst muß mindestens swei substituterto OH- oder NH

Gruppen enthalten.

2. Nur die para- und ortho-Verbindungen entwickeln, nicht aber die meta-

Verbindungen.

Die leiste Regel ist zu erkikten (s. W. Munntenn [1, 99]) versucht worden, indem gezeigt wurde, daß die ertho- und para-Verbindungen awangloser in das Oxydationsprodukt übergeben künnen als die meta-Verbindungen, d. h. mit anderen Worten, daß die ertho- und para-Verbindungen konstitutionell bevorsugte Reduktionsmittel sind. So ist z. B. bei den zweiwertigen Phenolen des Bensols nur beim Hydronhinen und Branskatzehin — beiden gute Hatwickler — ein Übergang in das stahlle Oxydationsprodukt möglich:

während für Resonin sich hein enisprechender Oxydationskörper konstruieren 1886:

<sup>1</sup> Das hier oft heungangene Reduktionspotential (a. S. 188) kunn memala diete prinzipiellen Unterschiede, ausdern höchstens graduelle (Eintwicklungspasskwindigkeits usw.) erhören. Resordin entwickelt nicht (obwohl es ebesfalls redusiert!). Riemes liegen die Verhältnisse in der Naphthalinrahe (die auf einen nicht untersuchten Körper). Das Eintwicklungsvermögen ist hier entsprechend obiger Begel folgendermaßen bei den sehn möglichen Isomeren verteilt:

Stalling der OH-Grappen	1,8	1,8	1,4	1,4	1,8	1,7	1,8	2,5	2,4	2,7
Experiment	+	nicht	aabe.	# <del> </del> +	7	colv.	401y. +	mte.	ente. +	mioh4

Den größten und wichtigsten Fortschritt jedoch bringt die neue Theorie, indem sie die Abhängigkeit der Entwicklungsgeschwindigkeit von der aktiven Oberfläche des Keimelbers einführt und so eine Abnahme die Entwicklungsgeschwindigkeit bei hohen Belichtungen erklären kann. Wie in den Kaptiehn II, B, b, y und d, S. 189 ff. und S. 146 ff. näber dazgelegt ist, muß angenommen werden, daß die Keime des latenten Bildes an gewissen bevorsngten Stellen der Bromelberkörner — wahrschahnlich den Beifungsseniren — kongulieren können. Dadurch entsiehen Keime verschiedenster Größe, entsprechend der Zahl der Beifkelme je Oberfläche des Korns und der Belichtung. Nun ist einerseits durch die Erfahrung festgestellt, daß gans allgemein (s. B. für Kristallisationslösungen usw.) Keime erst von einer gewissen Größe ab wirkeam sind; so ist z. B. erst ein Goldkeim von es. 300 Goldstemen als Kristallisationskeim wirkeam (vgl. s. B. Bannerörrus [1, 7] und Svannung [4]); andereneits haben die vorstehend mitgestellten Versuche von Sunnung sowie von Ansus und Beauer deutlich eine Abnahme der Wirkeamkeit bei großen Teilahen relativ zu kleineren Teilahen ergeben.

Ans diesen Beobschtungen ergibt sich im Verein mit der Theorie das Ineinandergreifen von Beifungssustand, Belichtung und Entwickelberkeit bei einem Korn (vgl. S. 262). Insbesondere ergibt sich jetzt aus der Theorie swanglos die Solariestion. Auch die im Solariestionsgehiet beobschteten Erschehungen am einzahen Korn sind, wie auf S. 277 geseigt wird, mit den Ferderungen

baw. Folgerungen der Theorie in Binklang.

Bei der physikalischen Entwicklung, sowohl für die vur dem Fixieren als auch bei der nach dem Fixieren, sind die Vorgünge entsprachend der Theorie ebenfalls als katalytisch beschleunigte Reduktion des Silbernitzuts durch die Keime des latenien Bildes vorsustellen. Daß die Entwicklung als Geschwindigkeitsdifferens zwischen der langsam in der ganzen Schleits allgemein verlaufenden Reduktion und einer katalytisch beschleunigten Reduktion aufzufassen ist, wird bei der physikalischen Entwicklung mit ihrem steis mahr oder wuniger großen Schleier besonders deutlich. Welter wird jetzt auch das Eintroten der Solarisation bei physikalischer Entwicklung erklärlich, was bei Anwendung der Überstitigungstheorie (vgl. oben S.244) durcheus nicht der Fall war. Wenn dert nicht einsmehen war, warum ein großer Silberkeim micht ebensogut oder gar besser als Kristellisationskeim wirken soll als ein kleiner, so ist jetzt einleuchtzud, daß ein su großer Keim nicht mahr katalysieren kann. —

Verschiedentlich ist versicht werden, durch Uniessichung der Verglage, die bei der Verschleierung der Bromeilbergeletineschichten bei Beaktion mit verschiedenen Stoffen stattlinden, Einhlick in den Mechanismus der Butwicklung zu erhalten. Solche Schleier erseugenden Stoffe eind z. B. Wasserstoffsuperunyd, Natriumersenit und der organische Farbeioff Methylenhlau. Die Schleierwickung dieser Adrper wird bei den Betrachtungen in Parallele zu der

Lichtwirkung geseist.

Die drei erwähnten Beispiele sind eingahend untersucht worden. Während die Untersuchung der ersten beiden die Wirkung von Wasserstoffsuperoxyd (vgl. The Symmune [1,48]; Winnerstan [10], Thiyanix und Shierpand; Shierpand [20]

und Wightman; Class [I]; Wightman [I] and Quies) and Natchimersonit (vgl. SHEPPARD [33], WESSERVAN und TRUVELLE) principiell wenig neue Eckenniniese brachten, sind bei den Arbeiten über das Methylenblen (vgl. J. Knamer [22: 85] und J. Russerörren) interessente Beobachtungen gemacht worden, die näher besprochen warden sollan.

Wird eine Bromeilbergeleitineschicht in einer wäßrigen Methylenbleukiering gebadet und damuf photographisch verarbeitet, so werden qualitativ, wie succei von Lüzro-Caaren (17, 223, 683; 10; 9s, 83) berichtet wurde, folgende Boob-

achtungen gemecht:

1. Bei der Entwicklung einer unbelichtsten Emulsion wird das Bromeilber enterrechend der entheltenen Farhetoffmenge geschwärst.

2. Bei der Entwicklung einer Methylenblen enthaltenden beliebieten Kumleion erscheint die Empfindlichkeit relativ zu der urspetinglichen Emulsion verringert.

Das Methylenblen wird vom AgRr-Korn adsorbiert. Die Adsorptionsisotherms verläuft so stell, daß bei Konsentrationen, wie sie in den folgenden Versuchen notwendig waren (10<sup>-4</sup> bis 10<sup>-4</sup>), der Farhstoff quantitativ adsorbiert wird, Wird s. B. sine Geletine-Methylenblen-Lösung enterprechender Konsentration über friech gefälltes AgBr filiziert, so läuft das Filizat völlig farhlos ab und ist photographich micht mehr wirkenn. Dieser Vermah seigt, daß das Methylenblan quantitudy vom Bromeliber und nicht etwa auch von derGelatine festgehalten wird.

Bei den Versuchen über die Wirkung des Methylenblaus vor der Beliebtung wurde der Farbstoff in währiger Lösung sur aufgesehmelsenen Emulsien gegeben und diese dann vergossen; bei Verstehen über die Wirkung nach der Belichtung wurden die beliektsten Schichten in wildelgen Methylenblanlösungen gebadet.

Tabelle 180. Wirkung von Methylenblau auf eine Bromeilbergelatineschicht.

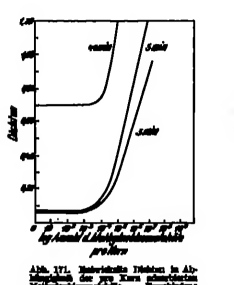
	Thing is	Whites we Maligh	riden + Idah
Materialismani	Wirkung das Mathylaubing allein (citte Linki)	Michelia ver der Belleberg corrected	Mailyjenties, erni park der Bellehinne strywens
Chamische Hni- wieldung	des AgBr wird (externochend der ackerbier- ten Ferbetoff- mange) en s- wiokelbar		das AgBr wird sum Teil entwickel- bar, jedoch nicht dasonsibilisiers
Physikalische Ent- wicklung vor den Fluieren	lenin Mifales	das Agilir wird unamp- findlicher (desme[bill- siers), kain fichleier	lenin Militaki
Physicalische Ens- wieklung mech dem Phrieren	kula 1864ks		Icelm Mittelds

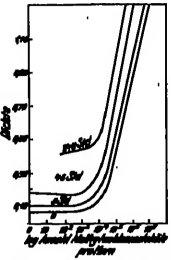
Die Veranchengebnisse sind in gedrängter Kürze susammengelaßt folgende: Das Dimethyl-p-Phenylendlamin, sus dem des Methylenhlan durch Zuszte von 8" in samer Lönung entsteht:

hat weder Einfinß auf die photographischen Eigenschaften des AgBr noch wird es vom AgBr adsorbiert.

2. Für die Wirkung des Methylenblaus allein, ohne Licht, sowie für, die Wirkung des Methylenblau + Licht bei verschiedenen Entwickhungaerten ergiht sich sunitchst rein qualitativ die Übersicht in Tabelle 180:

Quantitativ ergeben sich für die Wickung des Farbstoffs allein (ohne Licht) die Kurven in den Abb. 171 und 172.





Zu diesen Kurven gehören folgende Daten:

Tabelle 161 (s. such Text). (Für die Berechungen in Spelte 4 ist angenommen, daß die Obselli 1 Methylenblaumolekil der von 40 AgBr-Molekilen entspricht.) deß die Oberfische von

Barral- alesa Mt.	Annili Agir-Edraer je qua Fallentiiche	Auschi Mathylathina- moleküle je gan Pintentitake	Amabi Matinfastian in Agiir-Kora	Promptonia Chap- Aggre-Karper Succh , adaption to Multiple Chapter
1 2 3 4 5	1,8 · 10° 1,8 · 10° 1,8 · 10° 1,8 · 10° 1,8 · 10°	1,3 · 10 <sup>18</sup> 1,3 · 10 <sup>18</sup> 1,3 · 10 <sup>14</sup> 1,3 · 10 <sup>14</sup>	10° 104 108 108	1,0 \ 10 <sup>-1</sup> 1,0 10,0 100,0

Des Molekulargewicht des Methylenblaus ist mit 338 angenommen. Die Zahl der AgBr-Molekile auf der Oberlische eines Korns ist au 4 · 107 berechnet. (Kormeding 3,34 · 10-4 om; AgBr-Molakil: 2 · 10-4 om.) Die prosentische Oberflächenbeseisung des AgBr-Körner in der Tabelle ist durch Division der Zahlen der Spalte 4 mili 4 · 10 und Multipilkation mit 40 berechnet.

Für die Abhängigkeit der untwickelberen Schwitzung von dem Methylenugehalt und der Belichtung der Schichts (das Methylenblatt ist hier während

der Belichtung anwesend) ergaben sich die Kürven der Abb. 173.

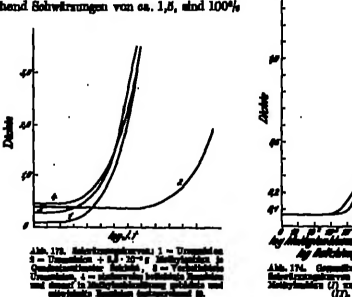
 Bine Gegenüberstellung der Schwärzungskurven, von denen die eine allein durch Hinwirkung des Methylenhisus, die andere allein durch Licht-

cinwirkung erhalten wurde, seigt Abb. 174. --

Ans den vorstehend geschilderten Beobachtungen ergibt sich: Die Wirkung des Methylenblaus und die Wirkung des Lichtes auf die Bromelibergelatineschicht sind sich sehr ähnlich (vgl. Abb. 174): In beiden Fällen wird das Bromeliber entsprechend der adsorbierten Farbetoffmenge bzw. absorbierten Lichtmenge entwickelbar. Die Kurven dieser Prosesse gleichen sich — vor allem in fibrer prinzipiellen Form — weitgebend.

Die Entwickelberkeit eines Bromaliberkorns estat ein, wenn es ca. 5 · 10<sup>a</sup> Methylenblaumoleküls adsorbiert hat. Diese bedecken (gleichmäßige Ver-

teilung voraugensis) on 0,5% der Oberfiliohe eines Korne. Bei den höchsten untersuchten Farhstoffkunsentrationen, entsprechend Schwirzungen von ca. 1,5, sind 100%



der Obseifsche der Kürner von Farbstoffmnicktilen bedenkt. Der Greinswert von  $\delta \cdot 10^9$  Farbstoffmolektilen für die Entwickalberkeit eines Korns ist unabhängig von der Entwickhungsdauer (vgl. Abb. 171). Auch bei Hangeren Lagerseiten seint die Entwickelberkeit eines Korns bei  $\delta \cdot 10^9$  adeurbierten Molektilen ein (Abb. 172).

Dus Brumsilberkern erfährt seine photographische Verkoderung affenbar sogleich bei der Adsorption des Farbstoffes und nicht erst nachträglich, wie aus Abb. 178 (Kurva 2 und 4) zu erschen ist.

Für die Adsorption spielt — wie sus 1 (8. 256 unten) zu ersehen ist — das Schweislaten des Mathylaublaus eine Rolle. Offenber einst das Mathylaublaus

blaumolekil vomehnlich mit seinem S-Atom an dem Bromelber.

Bei Übereinenderlagerung von Lichtwirkung und Ferbetoffwirkung tritt eine Empfindlichkeitsveringerung des Bromeilbers der Lichtwirkung gegenüber nur ein, wenn des Methylenbleu während der Belichtung, also während der Butstakung des latenten Bildes haw, während der Photolyse des AgBr, anwesend ist. Auf des fertig gebildete, latente Bild hat des Methylenbleu keinen Einfluß mehr (vgl. Abb. 178, Kurve 1 und 4). Entgegen den Higenschaften der Keime des latenten Lichtbildes addieren sich Farbstoffwirkung und Lichtwirkung nicht. Wird eine Schicht vorbelichtet und dann stufenweise nachbelichtet, so addieren sich die Belichtungen (vgl. Abb. 178, Kurve 3). Hat dagegen des Korn Methylenblaumolektile adsorbiert, und wird es mun nachbelichtet, an vermag sich die Lichtwirkung der Farbstoffwirkung gegenüber erst bei sehr starken Belichtungen durchsusstass (Abb. 178, Kurve 3).

Die Deutung dieser Beobachtungen ist bis zu einem gewissen Grade mit Hilfe der kainlytischen Theorie möglich und daher wiederum eine Bekräfti-

gung der ihr augrunde Hegenden Anschauungen.

Die Wirkung des Methylenblaus besüglich der Herstellung des entwicklungsfähigen Zustendes der Brumsilberkörner stellt sich im Lichte der katalytischen Theorie folgendermaßen dar: Das Methylenblau wirkt in der nötigen Menge abenen wie ein Silberkeim der notwendigen Größe katalytisch, beschleunigend

stif den Butwicklungspress 8.

· Bei nachfolgender Belichtung jedoch bewirken die Keime des Methylenblan und des latenten Bildes sunichst keine vernehrte Katalyse der Entwicklung, Best het starken Beliehtungen macht sich eine hinsukummende Kainlyse der Lichtkeime (Silberkeime) bemerkher. Dieser Befund in zu deuten versucht worden (vgl. Lürro-Chancus [9s, 83; 17, 223 und 683]), indem eine Oxydeidon, also Vernichtung, der Keime des latenten Bildes durch das Methylenblau angenommen wurde, allerdings ohne dafür Beweise oder irgendwelche plansiblen Vorstellungen für die Berechtigung zu dieser Annahme zu haben. Die veranhiederie Wirkung des Methylenblaus bei Anwesenheit in der Schicht vor und nach der Belichtung würde sich dam mit Hilfs der Vorstallungen über das laterie Bild (Kongulation der Silberkeime an den Beifstellen des Korne; vgl. II, B, 8, 8, 146) folgendermaßen darstellen: Bei der Photolyse des AgBr durch die Lichtquanten, entsieht das letente Bild in Form von Ag-Atomen. Diese sind sohr reaktionediblig. Wenn das Methylenblan mit diesen susammenteiffs, wird daher der Keim vornichtet. Ist dagegen während der Britstehung des latenten Bildes kein Farhstoff sugages, so koagulieren die Ag-Atome, bilden kompaktere Keime, die nicht mehr vom Methylenblan oxydiert worden,

En ist aber vielleicht auch möglich, die Beobschungen anders zu erklären. Angenummen, der Methylenblaukeim wirkt kongulierend auf die latenten Bildkeime — analog den Reifstellen am Korn —, dann werden die Bilberkeime bei flurer Entstehung von den Methylenblaukeimen abgefangen und an diese angelagert werden, so daß sie keine selbständigen Keime bilden kürmen. Ist dagegen das Methylenblau enst nach der Belichtung vorhanden, so werden die entwicklungsfähigen kongulierten Eliberkeime naben den Methylenblauleitmen bestehen. Es werden also die beobschitzten Effakte auftreten: Im ersten Fall keine Erhöhung der Katalyse der Reduktion des AgBr (erst bei sehr hohen Belichtungen bilden sich selbständige Ag-Keime), im swetten Fall nebeneimender die Wirkung der Methylenblaukeime (Schleier) und des latenten Bildes.

Die Wirkung des Wesserstoffsuperoxyds ist auf ähnliche Weise gedeutet worden (s. Wirkung A. F. 1, S. und Qurax). Hier liegt eine Additionswirkung der Keime des Istenten Bildes und derjenigen des  $H_2O_2$  vor: Das  $H_2O_3$  soll sumächst mit den Reif-Silbergulfid-Keimen der AgBr-Körner rengieren:

$$A_{g_0}B + 3H_1O_1 + Br_0 = 3Ag + H_0SO_4 + 3HBr.$$

Das Brom soll sich primite aus dem KRr der Schicht durch Reaktion mit dem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bilden. Die gebildeten Ag-Keime verstäcken des latente Bild und somit die Entwicklung:

In beiden Fällen, sowohl beim Methylanhlau wie auch beim  $H_0O_0$  (a. Winnerman [F] und Quium) leistet die Vorstellung, daß ein entwicklungsfähiger Keim erst eine bestimmte Größe haben muß, gute Dienste. Auch die Anschauung, daß der Entwicklungsvorgang nicht eine nur an den Stallen des latenten Bilden vorgehende Reaktion (alte Silberkeimtheorie), aundern nur die durch die Silberkeime beschleunigte, allgemein in der Schicht verlaufende Reduktion des AgBr ist (intalytische Theorie), kommt in diesen Versuchen deutlich zum Ausdruck. Sie können daher als Stütze der katslytischen Entwicklungstheorie gelten. Natürlich sind sie in dem gleichen Maße eine Stütze auch der Kongulationstheorie des latenten Bildes.

84. Zusammenfautende Derstellung und theerstische Verstellungen der Verginge bei der Entwicklung der Bromeilbergeleitzeschichten. Nach den Ausführungen des vorliegenden Kapitale lassen sich die Vergänge bei der Hniwicklung und das Wesen des Entwicklungsvorganges folgendermaßen derstellen:

Die Brandlberkörner verhalten sich hei der Entwicklung durchaus individuall. Sie werden — gantgend lange Entwicklungsdauer vorausgeseist — entweder vollständig oder überhaupt nicht zu Ellber raduniert (S. 220).

Wie die mikroskopische Untermakung seigt, werden die Bromeilberktiener nicht gleichmäßig, sondern von einselnen bevorungten Punkten aus entwickelt, Diese Entwicklungssommentellen sind am Korn nach den Gesetsen der Wahrscheinlichkeit verteilt (B. 220/221).

Die Zahl der Entwicklungsansstsstellen je Korn ist abhängig von der Größe des Korns und von der Belichtung. Innerhalb einer Emulsion nimmt die Zahl der Entwicklungssenten bei den großen Körnern suntchat mit steigender Belichtung schmeller zu als bei kleinen Körnern. Bei normalen Belichtungen sind die Entwicklungssenten der Körner verschiedener Korngrößenklassen proportional der Oberfische der einzelnen Körner (6. 232).

Die Haiwiekiungsensamsiellen eitern normalerweise zur an der Oberfische der Körner, weil der Entwickler nur an der Oberfische der Körner angreiten kann (S. 237).

Es sind jedoch such im Innern der Körner Entwicklungsseniren nachweisbar, sohald dem Entwickler die Möglichkeit gegehen wird, im Innern des Korns zu wirken. Dies kann s. B. durch Zerkläßung der Oberläche der Körner durch KJ. und OrO<sub>s</sub>-Behandlung der Schicht geschehen (S. 242).

Die Entwicklungssentren sind offenbar identisch mit den Keimen des latenteit Bildes. Diese sind, wie bereits in der Zusammenfassung zu Kapitel II, B, b, d ausgeführt wurde, nicht als einzules Ag-Atome zu denkon, sondern als Keime, die durch Kongulation vieler Ag-Atome untstanden sind. Die Kongulation der Ag-Atome des latenten Bildes wird wahrscheinlich durch die Reffestine (Ag-S-Reime) ausgelöst, wie suerst von Seutraum (18), Tervaten und Loyataum geschlossen wurde. De die Reiffestine

1. keine Hungfindlichkeitsschilbung durch vermehrte Lichtensbeute bei der Photolyse des AgBr bewirken (dem Recuter und Nonnaux fanden bei sehr verschieden gereiten Emulsionen immer eine Quantanausbeute 1) (vgl. 6.134),

2. keine Empfindlichkuitstehfinng durch erweitsrie spektrale Lichishsorption bewirken (s. Samerand [18, 70], Euvenzu und Lovenaud), so ist es sehr nahellegend, ihre Wirksamheit in der Bolle von Kongulationssentren für die durch die Photolyse des AgBr entstandenen Ag-Atome su sehen. (Über die experimentalien Beobachtungen, welche auf die Kongulation der Ag-Atome des latenten Bildes hindenten, vgl. Kapitel II, B, b, q, insbesonders S. 130 und 144 (unten) und die Zossammenfassung II, B, b, d, S. 146.)

Diese Vorstellung über den Anfbau der Keime des latenten Bildes sowie die Gleichseisung dieser Keime mit den Hritwieldungsansatzstellen erweist sich als sehr fruchtbar im Verein mit einer Theurio, die den Entwicklungsvorgung

folgendermaßeri dazutallt:

Die Keime des latenten Bildes katalysieren den allgemeinen, am unbelichteten AgBr jedoch nur langum verlaufenden Reduktionsprozeß, so daß die belichteten bereits mehr oder minder geschwärst sind, bevor das unbelichtete AgBr neunenswert reduziert ist. Die katalytische Wirkung der Koime ist abhängig von ihrer Größe, und swar wie folgt:

 Zum Bintritt der Butwicklung ist eine Mindestgrüße des Keims notwendig. — Die Beifkeime sind also allgemein durch angelagerte Ag-Atome su verstärken, ehe sie entwicklungsfällig werden (sonst Schleterkeime):

Die Schwelle der photographischen Wirkung.

2. Wachsende Zahl von Kaimen gestigender Größe verstärkt die Reduktionsgeschwindigkeit des AgBr. — Mittlerer Teil der S-Kurve.

3. Zu große Keime katalysieren die Entwicklung überhaupt nicht mehr

oder nur noch in sehr geringen Maße. - Solarisation.

Aus der dargestellten Theorie ergeben sich also unmittelbar die Haupterscheinungen über die Entwicklung der AgBr-Schichten, wie sie in der Schwärzungskurve som Ausdruck kommen. Nämlich:

1. Die Schwelle,

2. der ansteigende geradlinige Tell, 3. die Umkehr oder Solariestion.

Die Theorie erhalt gleichermaßen die chemische Entwicking wie auch die physikalische Hutwicklung vor und nach dem Fixieren. Während bei der chemischen Hutwicklung die Keime des latenten Bildes die Bealtion:

AgBr + Entwickler -- Agent

katalysieren, wird bei der physikalischen Entwicklung die Reaktion

AgNO<sub>s</sub> (des Haiwiekiem) + Barluktionanittal -- Agast

beschleunigt.

Für die Abhängigkeit der Hutwicklungsgeschwindigkeit von der Zusammenseisung des Hutwicklers gib in großen Zügen des Massenwirkungsgesetz (8. 227).

Die Vorstellung, daß die Huiwicking eine beterogene, kutalysierte Gremflächeureaktion darstellt, ist durch verschiedene Experimentaluntersuchungen gestütst. Vor allem ist auch die grundlegende Forderung der Theorie, nämlich die Ahhängigkeit der Wirksamkeit der Keime von ihrer Größe haw. von der wirksamen Oberfläche der Masse der Keime, experimentall gestützt (S. 250/263).

## c) Die Deutung der Schwärzungskurve.

Bofern sich die Schwirzungskurven der Bromeilbergeletine deuten lassen, muß diese Dentung auf Grund der Untersuchungsergehrine über das latente Bild und den Hatwicklungsprozeß geschehen, well in der Schwirzungskurve die Verknüpfung von primiter Lichtwirkung (latentes Bild) und der Entwicklung sum Austruck kommt. Es sind deher die in Kapitel B (Photolyse des Bromsilbers) und die in Kapitel C (Butwicklungsprozeß) susammengeleßten Versuchsergehriese und Vorstellungen zur Deutsing der im ensten Abschnitt dieses Kapitels (S. 178 ff.) dargestellten Schwirzungskurventypen herszensiehen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Betr. Untersuchimmen tiber heterogene Katalyse vgl. z. B.: H. S. TAYLOR (I): A. SECRAL (I): SCHWAD (I, S) und PRESSON.

1

85. Die Mehikure. — Unterer und mittlerer Teil. Wie ein Überblick über die fichwirzungskurven verschiedener Strahlungsarten in den Abenhuitten Nr. 55-58, S. 178 ff. seigt, ist die Lichtkurve offenber komplisiorber als die Kurven der a Strehlen, Röntgenetrehlen und β-Strehlen. Währrend diese Strahlen alle eine mahr oder weniger reine Exponentialkurvo orgabon, iet elie Lichtkurve, wie die Durchbiegung gegen die s-Anhee im unterem Tell ind

numerischer Damiellung der Kurve seigt, nicht von derertig einfachern Charakter. En ist somit spesielt für die Lichtkurve ein unterer, superproportions i ansteigender Ast, und weiter ein bei allen Kurventypen (auch elemen eler a-Strahlen, Rönigmairahlen und A-Strahlen) wiederkahrender mittellerer, nunahernd proportional mit dem Logarithmus der Belichtung anstelgreider Tell, sowie die ebenfulle allen Kurventypen eigentümliche photogræphisch o Umkehr baw, Solarisation on deuten. Die Lichtkurve wird also offenber durch Uberlagurung einer superproportional anstelgenden (Maxwettenben Vorteilungs+) Funktion there in Exponentialfunktion in deren unterem Teil gebildet. Mit der Deutung der Lichtkurve werden somit auch die Kurventypen der übrigen Strahlenarian ihra Bekiltrung finden,

Bevor die Kurve, sien des summerische Abbild der Wirkungswohe albor Karner einer Emulsion und daher (vgl. Kapitel II, A, e, S. 28 ff.) der verschietimeten Komerten betrachtet wird, ist es einfacher und sweckmäßiger, zumänhet die Wechselwirkung von latentem Bild und Entwicklung am einzelnem Korn zu

beobashion.

Die Entwickelburksit eines Korns wird autsprechend den Vorstellungen, die sich über das intente Riki (vgl. S. 146) baw. über die Entwicklung (vgl. S. 200) ergaben, bedingt durch Keime, welche als Katalyantoren für den Reciuktionsprome AgBr -- Agent + Br, d. h. für den Entwicklungsvorgung wirken. Die Keine bilden sich durch Kongulation der photolytisch gehildeten Ag-Atome. Als Kongulationssentren wirken die Reifkeime, welche mit großer Wahrschein-Schkeit aus AgeS (vgl. S. 25) bestehen. Um als Katalyaster wirken au können, muß ein Kein eine bestimmte Größe haben.

Wie des Verschleisen der Emphionen bei zu sterker Reifung solgt, kann ein Reifkeim allein, d. h. ohne Lichtwirkung bereits als Emtwicklungsheiten wirken. Im allgemeinen jedoch muß der Reifungsprozen so geleitet werden, daß die Reifkeime ellein noch nicht als Katalysatoren wirken, sondern erst nach Addition von Liebinilber (latentem Biki). Entsprechend dieser Anschauung addingen sich also die Reifkeime und die Ag-Atome in ihrer Wirkung. Die Reifkeime sind hiernach als sine Vorerbeit für das Licht aufzufsasen. Ein Reifkeim kann dalier einer Zahl Ag-Atome des latenten Bildes Louivalent geseint worden.

Diesen Gedenkungsingen entsprechend haben Sumprann (18, 82), TRIVELLE und Lovacam die Empfodfichkeit haw. Entwickelberkeit eines Korne folgon-

dermaßen definiert:

Die Empfindlichkeit eines Koms ist umgekohrt proportional der Differens aus der Zahl der Ag-Atome, die einem entwicklungefähigen Keim enterprechen, und der Zehl der Ag-Atoms, die einem Beiffesten des Korne entsprechen; oder anders ausgedrücks: Die Empfindlichkeit eines Korns ist umgekehrt proportional der Zahl Ag-Atome, die durch Lichtwirkung gebildet werden mitsen und die ein

Reifferim anlagern umß, um su einem entwicklungsfähigen Keim ansuwnoheen. Diese Vorstellungen werden gestürt durch die Chromsturebehandlung der Schlohten (vgl. Er. 81). Im besonderen (vgl. 8, 948) wird durch die hier gemachien Beobechinness bewiesen, daß auch nach volliger Hattennung aller Reiffinime durch die Obrometure, allett durch - jetet allerdings sehr stanke -Lichtwirkung entwicklungsfähige Keime am Korn geschaffen warden kommen.

Es liegt nahe, die Differens Beifkeim-Entwicklungskeim, also die Zahl der notwendigen Ag-Atome, die noch vom Licht zu liefern sind, um einen Beifkeim und damit das Korn entwickelhar zu machen, experimentell zu ermitteln. Dies ist möglich, indem man einemeits die absorbierte Quantemahl je Korn und andererseits die Zahl der entwickelten Körner bestimmt.

An swei bestimmten Emulsionen sind von Munnscaus (1,109) derartige Messingen an Einkornschichten ausgeführt worden, die in den Tabellen 163 und 163 wiedergegeben sind. Tabelle 163 gilt für eine unempfindliche photomechanische Emulsion (Agfa-"Reproduktion")<sup>1</sup> mit siemlich einheitlichen Körnern; Tabelle 163 für eine bechempfindliche Porträtemulsion (Agfa-Spesial)

mit sehr verschierlen großen Körnern.

Die Absorption der Einkornschichten, mit denen die Versuche vorgenommen wurden, wurde durch Titratien der direkt vom Licht ansgeschiedenen Silbermengen bei sehr starken Beliehtungen bestimmt. De nach Houser und Nonnack (vgl. S. 134) ein absorbiertes Quant ein Ag-Atom in der Schicht frei macht, kann aus der titrierten Ag-Mange bei bekannter aufgemandter Lichtenergie die Absorption hersehnet werden.

Tabello 162. Abhängigkeit der Entwickelbarkeit der Körner einer Emulsion von der vom Korn absorbierten Energie (gemessen in Quanten [3r]). — Agfa-"Reproduktion"; die normale Emulsion auf ½ verdünnt.

1,78·10<sup>-8</sup>gAg·cm<sup>-2</sup>; 2,9·10<sup>7</sup> AgBr-Körner·cm<sup>-2</sup>(N); 2 —436µ; American = 0,003. Reiwicklung: 5 Mm. mit Rodinal 1: 20. — Schleinkörner abgeorgen.

Auffaffend	Antiklisado Linktureno		ÅE_	Karanal	Miller	entrialmin Kilyar
1	Christian Chris				E AE	47
1.6·10-4 8.8·10-4 1.8·10-4 1.8·10-4 2.6·10-4 2.8·10	2,56·10° 6,72·10° 1,34·101° 2,73·101° 5,46·102° 1,09·1011 2,51·1011 9,54·1011 1,85·1018 2,78·1018 7,56·1018 1,51·1018 2,94·1028 1,51·1018 2,94·1028 1,17·1014 2,31·1014 4,62·1014	0,7 1,4 2,8 5,6 11,3 23,9 47,7 88,8 1,0 · 10 <sup>8</sup> 3,9 · 10 <sup>3</sup> 7,6 · 10 <sup>3</sup> 1,5 · 10 <sup>4</sup> 3,0 · 10 <sup>5</sup> 1,5 · 10 <sup>4</sup> 4,8 · 10 <sup>4</sup>	2,0 · 10 · 0 6,5 · 10 · 0 1,00 · 10 · 7 1,90 · 10 · 7 1,86 · 10 · 0 8,40 · 10 · 0 9,00 · 10 · 0 1,18 · 10 · 0 1,42 · 10 · 0 1,54 · 10 · 0 1,55 · 10 · 0 1,51 · 10 · 0 1,51 · 10 · 0 1,42 · 10 · 0 1,51 · 10 · 0 1,51 · 10 · 0 1,51 · 10 · 0 1,52 · 10 · 0 1,53	2,0 · 10 <sup>4</sup> 1,0 · 10 <sup>3</sup> 2,5 · 10 <sup>3</sup> 3,8 · 10 <sup>4</sup> 3,0 · 10 <sup>4</sup> 5,8 · 10 <sup>4</sup> 5,8 · 10 <sup>5</sup> 1,15 · 10 <sup>7</sup> 1,25 · 10 <sup>7</sup> 2,40 · 10 <sup>7</sup> 2,55 · 10 <sup>7</sup> 2,70 · 10 <sup>7</sup>	6,0·10-18 6,8·10-18 6,4·10-18 5,0·10-18 6,8·10-18 5,0·10-18 5,0·10-18 5,8·10-18 5,0·10-18 5,0·10-18 5,0·10-18 5,0·10-18 5,0·10-18 5,8·10-18 5,8·10-18 5,8·10-18	0,10 0,55 0,55 1,51 10,8 20,4 90,7 55,5 69,0 91,5 91,5 93,0 93,0 93,0 93,0

Man erkennt aus den Versuchsdaten der beiden Tabellen unmittelbar, daß selbst bei den höchsten Belichtungen bei "Special" immer nur erst 85% und bei "Reproduktion" nur 91% des gesamten Bromsilbers der Schicht entwicklungsfähig wird.

Das Hauptresulint der Tabellen 162 und 163 ist die Beantwortung der oben gestallten Frage. Wie ersichtlich, werden in der hochempfindlichen Special-schicht Körner entwickelt bei Belichtungen, denen eine mittlere Quantenahl je Korn kleiner als 1 entspricht. Daraus folgt, daß unter Umständen ein Silbergtom — also einem absorbierten Quant (34) entsprechend —

<sup>1</sup> file heißt hette Kontrastamblion buw. "Phototechnisch A".

the matter and party of the first of the wife of the first of the firs

Tabelle 163. Abhängigkeit der Entwickelbarkeit der Körner einer Emulaien von der je Korn absorbierten Lichtmenge (gemessen in Quanton [kr]).

Agfa-"Spexial"; die normale Emulsion auf ½ vordünnt.

4.80-10-1g Ag-em-1, 1,13-10-Agfr-Körner-em-1, 1=436µµ; Absorbien == 0,013.

Beiwicklung: 6 Minuten mit Redinal 1:20. — Schleierkörner abgesepper.

Anthibude Maldanage		Mindon Schools Schools	Ag.	Kormeki	Kutthen	out-wirthelto
Line	Charles Jan	et lites			K Ag	Korper % X
\$5.10   \$5.00   \$5.10	5,25·10° 1,05·10° 4,80·10° 8,40·10° 8,40·10° 1,60·10° 6,70·10° 1,70·10° 1,70·10° 1,70·10° 1,00° 1,0	0,1 0,8 0,45 0,90 1,80 3,60 7,80 14,40 80,3 58,5 1,8 10° 8,5 10° 8,6 10° 8,0 10° 8,1 1	3,0 · 10-4 8,0 · 10-4 1,9 · 10-7 8,00 · 10-8 8,00 · 10-8 8,00 · 10-8 1,32 · 10-8 1,32 · 10-8 2,63 · 10-8 2,63 · 10-8 2,61 · 10-8 2,71 · 10-8 2,71 · 10-8 2,71 · 10-8 2,71 · 10-8 2,71 · 1	6.0 · 10 <sup>2</sup> 1.7 · 10 <sup>4</sup> 2.9 · 10 <sup>4</sup> 1.35 · 10 <sup>5</sup> 6.50 · 10 <sup>6</sup> 2.10 · 10 <sup>6</sup> 3.0 · 10 <sup>6</sup> 3.0 · 10 <sup>6</sup> 3.10 · 10 <sup>6</sup> 3.25 · 10 <sup>6</sup> 6.00 · 10 <sup>6</sup> 6.70 · 10 <sup>6</sup>	5,0·10-18 4,7·10-18 4,0·10-18 4,0·10-18 4,0·10-18 4,4·10-18 4,4·10-18 4,4·10-18 4,4·10-18 4,8·10-18	0.07 0.15 0.35 1.92 5.90 11.8 18.8 20.8 40.3 40.3 40.3 40.3 40.3 40.3 40.3 40.5 83.0 83.0 83.0 83.0 83.0 83.0 83.0 83.0

ein Korn entwickelbar machen kann. Andorerseits sind bei 1000 Ag-Atomen je Korn noch nicht alle Körner entwickelbar, so daß also 1000 Ag-Atome ein Korn noch nicht unbedingt ontwickelbar machen müssen.

Im Sinne der Theorie besagen diese Ergebnisso, daß bei den empfindlichsten Körnen der hochsmyfindlichen technischen Empfindenen die Reifkeime nur medie am Ag-Atom ansulagem besochen, um in einem entwicklungsfähligen Kehn übersugeben. Mithin wird in diesen Fällen, da entsprechend der klassischen Quantentheurie ein Quant (« I Ag-Atom) die kleinzie Lichtmenge ist, die ein Korn absorbieren kann, die größte, mögliche Empfindlichkeit praktisch beroits erreicht.

Bei der weniger empfindlichen Reproduktionsemulsion dagegen werden beträcktliche Mangen von Körnern aus bei mittleren Quantentraffersahlen von I oder > 1 entwickelher. Rach der mathematischen Wahrscheinlichkeit hat natörlich bei dieser Balichtung ein größer Prosenisats der Körner orhabiloh mahr als einen Quantentraffer erhalten. Jedoch lassen die Massingen erkennen, daß auch in dieser (besöglich des Schwallenwertes) im Vergieich zur Spesial-Rimalsion es. hundertmal unsunpfindlicheren Emulsion eine sehr geringe Zehl von Körnern vorhanden ist, die bereits durch einen Quantentreffer entwickelhar werden.

Die Werte der mittieren Kommasse in den Spalten 6 der Tabellen 163 und 163 zeigen in den einselnen Belichtungsrändien für "Reproduktion" einen schwachen, für "Special" einen ausgesprochenen Gang: Die mittlere Kommasso

nimmt nach den höheren Belightungen zu ab. In diesem Befund kommt die verschiedene Empfindlichkeit der Körner innerhalb einer Emulsion som Ausdruck. Die großen Körner werden infolge ihrer größeren Empfindlichkeit suerst, d. h. boreits bei geringen Belichtungen, die kleinen Körner erst bei stärkeren Bolichtungen entwickelt, so daß die mittlere Kornmane nach höberen Belichtommen zu abnimmt. Hiermit ist eine Aussage über die Verteilung der Emp-

findlichkeit auf die Körner gemacht. In den vorstehend besprochenen Versuchen von Manuscaus ist die Abhängigkeit des entwickelten Silbers von dem photolytisch gebildeten Silber (latentes Bild) gewissernaßen indirekt bestimmt, da nicht das Silber des latenten Bildes direkt, sondørn mis Hilfe der von Rounsr und Nonnaus gefundenen Quantananaboute I cemittelt wurde: He wurden die absorbierten Ar je Korn gamemen und hierans, da 1 ky einem Ag-Atom entspricht, auf die Masse des latenten Bildos geschlossen. Dieser Weg mußte eingeschlagen werden, da die Masso des latenten Bildes im unteren und mittleren Tell der Schwitzumgekurve bei normalen gereiften Emulsionen zu gering ist, als daß sie ingendwie quantitativ bestimmt werden könnte.

He lift sich jedoch auch ein Verwielch swischen direkt übriertem letzniem Bild und entwickeltem Bilber im unteren und mittleren Teil der S-Kurve ermöglichen, wonn zu den Untersuchungen eine vällig ungereifte unempfindliche Emulsion herangengen wird. Diesen Weg heschritt neuerdings Toutaner (1). He golang ihm bei einer Schicht, Abnlich der Larresaue-Platten, fast über die gange Schwärzungskurve das latente Bild direkt zu titzieren.

Die Herstellung der Emulsion geschah folgendermaßen:

Zur Lösung I

8000 g Wasser 250 g Geleithe 80 g KBr

25° O

wird Lowing II:

·· 書卡

500 g Wasser 50 g AgNO. 35° O

in einem Guß augefügt und noch 5 Minuten bei 35° C dignetert. Die Hambelon wird ansmemmen und ersterren gelessen, geschnitten und es. 1 Stunde gewissert. Sie wurde auf Platien 18 × 94 gegennen.

Vor der Belichtung wurden die Platten 10 Minuten in 0,2 pros. MaNO,-Lösung (als Bromaksoptor) gebadet und dann getrooknet. Dies geschah, um für ein größeres Belichtungsgebiet die etwa eintretende Rekumbination der Spaliprodukte, Brum und Silber, zu verhindern und um eine gielehmäßige

Zunehmo des photolytisch gebildeten Silbers an bewirken. Die Duien der Hamiston, wie Bromelbermenge em 4, Kormahl em 1 usw.

and in Tabelle 166 susammengratella:

Tabello 164, Daten einer LIPPEANN-Bmulsion. (Su Tab. 168.)

Korngahl am ..... 4,3 .1018 Brownellbermenge out 1 ...... 0,55 · 10-4 g Schwellenwert, Lennetuck on ...

<sup>1</sup> Jarresams-Pleisen. — So benannt nach ihrer spesiellen Verwendungsfühigkeit für Furbensufnahmen nach dem Jarresams-Verlahren (nierliber dieses Hundbuch Bd. 2, 8, 210). Buisprochend den Errindsculenen dieses Verfahrens müssen die Einnisionen Körner haben, die kietner als die Lichtweilenlängen sind. Die Körner and daber ultramikroskoplach. (Man speicht such von "kurnlesen" Pietten.)

Die Kommehl em wurde durch Zählung im Dunkulfeldkondensor bei

10 facher Verditumme der Ramildon ermittelt.)

Beliehtet wurde mit dem Licht der Linie 486 mg der Hg-Lampe. Die eingestrahlte Energie wurde mit Thermoniale und Gelvanometer gemomen. Die photolytisch gebildeten Silbermengen, wurden nach der Mothodo von Ekkulturund Nomback bestimmt.

In Tabelle 164 und in Abb. 175 sind die Begebnisse von Tullitus onthalten.

Tabelle 165. Abhängigkeit des direkt hitrierten, photolytisch gebildeten Silbers, des entwickelten Silbers baw. der antwickelten Dichte von der eingestrahlten Lichtmenge bei einer sehr unempfindlichen (Lichtmenge Behicht äbnlichen) Emulsion.

2 = 435 mg. - Entwicking: 6 Minuten Routhal 1:30 (12° C). (N. such Toxt.)

<u>↓</u> (/24 m.s.)	Photolytical galdidatus filler (Introdus 2004)			Hairlaheller Alber	
	Ap (Chiart) E : No.	Ag (tiletert) Atmos - con	As (Miring) Atoms per Korn	Dhists J)	As (Meters)
0	2,14 · 10-7	1,28 - 1014	2,46 · 10 <sup>3</sup>	0.05	0.57 · 10-
0,34 - 1015	3,47 · 10~1 3,12 · 10~7	1,28 - 1015	3,46 · 10*	0,25	1,14 · 10
0,68 · 1014	· - :	-	: -	0,60 0,6H	3,50 · 10-4 3,16 · 10-4
1,35 • 1014	(4,60)		:	1,00	6,80 · 10-4 8,45 · 10-4
1,00 · 10m	2,87 · 10-7	1,56 - 1015	<b>8,61 · 10</b> 4	-	
2,70 · 10 ·	(9,70)			1,75 1,50	10,14 · 10-5 10.64 · 10-5
<b>2.40</b> ⋅ 10m	2,10 · 10-7 2,00 · 10-7	1,20 - 1015	<b>3,29 ·</b> 10"	1,15	18,94 · 10-4 14,80 · 10-4
10,80 · 1014	1,80 · 10~7 2,64 · 10~7	1,38 - 1015	9,61 · 10°	1,60 1,60	10.00 10-
11,60 · 1014	3,01 · 10~1 3,05 · 10~1	1,70 - 104	8,95 · 10°	3,45	19,04 · 10-1
20'28 · 10m	4.81 - 10~1	2,36 · 1014	481 - 101		
4 <b>3,3</b> 0 - 1014	4,70 - 10-7	9,58 · 1014	4,85 - 101	3,71 2,91	10,84 · 10-5
<b>63,80</b> · 1014	4.95 - 10-7	8,91 - 4024	8,88 · 10°		1704
88,40 · 10 <sup>th</sup>	7,23 - 10-1	405 - 104	7,74 - 104	1 3.01 2.01	19,38 · 10-4 30,45 · 10-4
172,80 · 10 <sup>14</sup>	9,95 - 10-7	2'08 - 10re	10,67 - 101	3,55	20,00 · 10-4 21,62 · 10-4
\$45,60 · 10 <sup>14</sup>	14,90 · 10-7	8,47 - 1014	16,19 - 104	3,91 3,66	18,76 · 10-
554,40 · 1014	\$1,08 · 10-1	11,97 - 104	<b>23,88</b> · 10*		

Man erzicht aus Tabelle 165 im Verein mit Abb. 175, wie die Masse des latenten Bildes mit der eingestrahlten Lichtmange und die entwickelte Silbermange mit der Masse des latenten Bildes stetle wichet.

Von dets Lichtwert 10,8 · 10<sup>M</sup> (hr) · om — an zu kleinen Lichtmengen bielbt die nachweisbere Menge Lichtsüber konstent (2,3 · 10—7 g Åg · om —3) und ändert sich auch nicht bei dem Lichtwert 0. Dieser Befund erklärt sich aus dem Verhalten der Golatine, eine gewisse Menge des heim Fixiaren gehildeten fülbernatziumthiomifates strückunhalten. Diese adsorbierte Menge läßt sich nur sohwer hersuswachen, so daß sie mit titeiter wird. Macht man die Amahme, daß die Entwicklungsfähigkeit des photohytisch gehildeten fülbers von dem

: K 4. 4

Lichtwert 10,8 · 1018 (ke) un abwärts sich entsprechend dem Verlauf der ihr die höheren Belichtungswerte gefundenen Kurve ändert, so läßt sich aus dem entwickelten Bilber das Lichtsilber berechnen. Auf diese Weise Helle sich die Kurve des photolytisch gebildeten Silbers auf den Wert Hull extrapolieren.

(Unterhalb der Horisontalen verlaufonder Zweig der Kurve I in

Abb. 175.)

Bel Anwendung der physikalischen Entwicklung nach dem Mxioron konnto Azzans (\$) ebenfalla die Maure des latenten Bildes bis in Beliehtungsgebiete, die dem normalen Tell der Schwärzungskurve entaprechen, verfolgen. Auch Annus fand eine Zunahme des latenten Lichtes enisprechend dem Charakter der Kurve I in Abb. 175.

Aus den im Abschnitt Entwicklung (8, 238) bereits mittertellten Versucheresultaten lasten sich über des Problem der Empfindlichkoissyerteilunginden Kornklassen noch weltere Aus-

mgen machen.

ites Dist udrahitan L m lovere las

Wie arm Alib. 176, die in otwas antierer Betrachtungsweine (Absolue: Korngrößen; Ordinate: Prosent untwickelte Körner) Ahb. 150 wiedergibt, ersichtlich ist, sind in Übereinstimmung

mit den Regeladeren der Tabellen 162 und 163 die großen Kärner in einer Emulsion die empfindlicheren gegenüber den

kleineren Körnern.

Aus dieren Beobechtungen folgt im Verein mit der oben gegebenen Definition für die Ekmifindlichkeit eines Korns bzw. Keims, daß die großen Körner anch die größeren Reifizeime bestizori milason, Diose Folgerung wird experimentall gastitut durch den Befund, daß Bolichtungen hal kloineren durch die Chromaturebehandlung die großen Körner weriger

this the e in Abb hai (vermindaman (1—11) Bolistinian Greinn), (Vyl. Industr 147, B. AB4.)

in three Empfindlichkeit gedrückt weeden als die kleinen. Abb. 177, walche den Befund Illustriscen soil, ist wieder in verlinderter Betrachtungsweise (enterreuhend Abb, 176) ans Abb. 160 (8. 289) gavennen.

Offenbar bleten also die Kalme der größeren Körner der Girometure größeren

Widerstand, d. h. sie haben eine größere Masse.

Daß sich die Unterschiede swischen großen und kleinen Körnern bei großen Belichtungen mehr oder weniger eusgleichen, ist bei den gegebenen Vorstelhangen einleuchtend.

Auch die Vermehungsbnisse über die Zahl der Heiwicklungsmasstattellen der Körner in Abhängigkeit von der Belichtung, wie sie durch die Ahb. 163 und 164 dargestellt werden, stätuen die Anschauung, daß die größeren Körner die größeren Reifineime besitzen. Bei kleinen Belichtungen ergibt sich, daß die grußen Körner releity zu den kleinen Körnern unverhältnismäßig mehr Entwicklungssentren aufweisen. Hist bei großen Belichtungen stehen die Zahlen der Entwicklungssentren der Körner im Verhältnis ihrer Oberfischen. Hieraus folgt, daß die Reifineime der großen Körner weniger Lichtsilber ausulagern hrunden als die der kleineren Körner, um entwicklungsfähige Keime zu bilden.

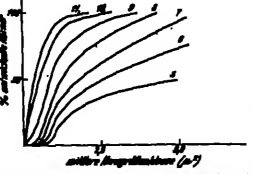
Bedenkt man noch, daß die Lichtsbeorption am Korn — der Quantonvorstellung entsprechend — als eine Trofferwahrscheinlichkeit aufzufassen ist, wobei die Körner als Scheiben und die Lichtquanten als einzelne diakrete Geschouse anfaufassen sind, so ergeben sich für die Empfindlichkeit baw. Entwickel-

barkeit eines Korns die swei wichtigen Faktoren:

I. Die Größe der Reifkeitne,

 Die Trefferwahrscheinlichkeit der Lichtquanten bezüglich des Korns.

Diese beiden Faktoren erklären hinreichend die in der Mehrschl experimentell gefundene größeren Körner relativ zu den kleineren Körnern in einer Hunselon. Elicht abhängig int effenbar die Empfindlichkeit der einselnen Korngrößenklassen von der Zahl der Reifleime je Quadratsentimeter



Alda 197. Proposi embricipalis Marser in Abdangigiali von de Marsendia ind verschiederen (2—11) indicatorencialisa. — 127 Correndias indexedido distribui, (Com-Greffen, (Vgl. Tainfo 186 S. 200; dio Michiangen ethyroximal den Conte S. S. 7.... Vertalisa sink an deure der Abb. 178 via 4; 1.)

Oberfische der Körner, denn diese ist den Abb. 168 und 164 enterprechand für alle Korngrößenklausen einer Emulsion konstant: Das Verhältnis der Zahlen der Hutwicklungssentren zweier verschieden großer Körner ist bei hohen Belichtungen proportional der Oberfische der Körner. Anßerdem besinflußt offenbar die Zahl der Reiffehme hav. der Entwicklungssansatzestellen je Korn nur die Entwicklungsgeschwindigkeit des Korne und nicht seine Entwickelbarkeit. Bei Auszniwicklung hat aber die Entwicklungsgeschwindigkeit gegenüber der Entwickelberkeit für die Empfindlichkeit des Korne eine völlig untergeordnete Bedeutung.

Zur Charakterisierung des Beifenstandes der Körner kunn viellsicht sweckmittig der Begriff der kritischen Quantensahl eingeführt werden. Unter der kritischen Quantensahl ist die Zahl der Quanten bzw. Bilberstome zu verstehen, die notwendig ist, um ein Korn bzw. einen Beiffreim des Korns zu einem

entwicklungsfähigen Kelm zu gestelten.

Herverschehen ist, daß nach diesen Beieschtungen Körner verschiedener Ermitionen zu vergleichen sind, da die kritische Quantenzahl eine Empfind-lichkeitsdefinition im absoluten Energiemaß ist. In dem Unterschieden der kritischen Quantenzahl ist der Unterschied zowohl der Körner innerhalb einer Emulsion, als such der Körner verschiedener Emulsionen zu sehen. Es ist daher nach diesen Vorstellungen der experimentelle Befund, daß die Korngröße allein nicht für die Empfindlichkeit einer Emulsion ansechlaggebend ist, verher-

zusahm. Wie oben geseigt, wird die Kornempfindlichkeit durch die Größe des Korns (die Trefferwahrenheinlichkeit) und durch den Reifsusiand (die kritische Quantenzahl) bedingt. He kann somit eine Emulsion mit großen Körnern in niedrigem Reitsustand unempfindlicher sein als eine Emulsion mit kleinen Karnern in hohem Beliguetand,

Wieweit sich in der kritischen Quantensahl die Auswirkung von Reifxuständen der Körner, wie sie eich z. B. aus Adscrptionserscheinungen u. s. m. (vgl. Kap. II, A, b, S. 11, 17) ergeben, bemeckbar macht, ist bis jeins noch nicht festzustellen, da diese Hinflüsse hieher noch in keiner Weise einer Messung

oder näheren quantitativen Definition sugänglich,

Geht man nach der vorstehenden Beitrachtung der Empfindlichkeit baw. Hntwickelbarkeit des einselnen Korns zu der Summetion aller Körner einer Empleion, also en der Schwärzungskurve der Empleion über. so ist sunschet aus dem bereits Gemeten ersichtlich, daß sich die endgültige, quantitative Austeutung der Schwirzungskurve einer Emulsion infalge der in ihrer Buistehung begründeten Zusammensetung sus Körnen der verschiedensten Harpfindlichkeitskiemen sehr schwierig gestaltet. Die verschiedenen Bemilhungen, eine allgameingültige mathematische Formulierung der Schwirzunzekurve zu finden, sind daher his jeins ohne Erfolg gewesen.

Dagagen ist es möglich, eine Formel aufzustallen, welche die Schwirzungskurve gleichartiger Körner, also s. B. die Kurve einer Korngrößenklasse einer

Rutalian sunshered wiedergibt. Sie entspricht dem Aneste:

$$\frac{ds}{ds} = K(N-s),$$

wobei s die Ansahl entwickelter Körner bei

s, den von der Schicht absorbierten Quantum,

N die Gesamtschi aller vorhandenen Körner und

K oine Konstante bedeutet.

Durch Integration von 0 his s ergibt sich:

pew.

$$a = 100 (1 - e^{-E_2}),$$

wenn st die Prosonte entwickelter Körner darstellt.

Dies ist die Grundformel, wolche in allen Formeln, welche bisher u. s. von Sympages (5), Shareberger (6), Shareberger (6e) and Trayers, Toy (1) and Hon-DAGE (I) anigestellt wurden, wiederkahrt. Die Anwendungsweise der einzelnen Forscher bestaht nur in einer verschiedenen, näheren Charakterielerung der Konstanten K, die natürlich von großem Intereme ist. Diese Konstente K ist gewiesermaßen die Proportionalitätekonstante swimben Entwickelberkeit und absorbierter Lichtmenge. In ihr ist also auch die kritische Quantzusahl enthalten. Setzt man K sinngemå $\theta$  umgekehrt proportional der kritischen Quantumahl, so ergibt sich, wie ohne welteres ersichtlich ist, daß, je kielner die kritische Quantenzahl ist, also je empfindlicher die Körner sind, um ao steller die Schwärzungskurve ansteigen muß, wie es auch den experimentalien Befunden der Abb. 176 und 177 entsprichts.

Jedoch kann die der obigen Gelchung enteprechende Kurve immer nur sing reine Exponentialiurve sein. Die Kurven der Abb. 176 und 177 seigen aber ebenfalls — wenn auch in schwicherem Maße — den den Hemisionsschwizzungekurven eigentümlichen Durchhang im unteren Tell. Sie sind also ebenfalls keine reinen Ekromentialkurven. Der Grund hierfür dürfte darin liegen, daß die Kurven nicht für Körner genau gielcher Größen, sondern bestimmter Korn-

größenintervalle (Komgrößenklassen) gelten.

Die Deutung des Durchhanges, des superproportionalen Austiegs der Schwärzungskurven der Emulsienen ergibt sich, wenn schon eine mathematische For-

mulberung bisher nicht möglich war, folgendermaßen:

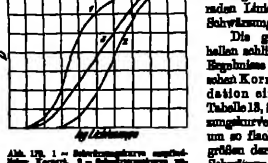
Die Korngrößen verteilen sich innerhalb einer Emulsion, wie aus Kapitel A. c. Nr. 7, S. 30 ff. ersichtlich ist, gemäß komplisierter Wahrscheinlichkeitsfunktionen. Der Anstieg der Kornschl von größeren Körnern nach kleineren zu ist in jedem Falle superproportional (vgl. die Abb. 11—16, S. 31 ff.), d. h. es sind, wenn s Körner der Größe a vorhanden sind, mehr als 3 s Körner der Größe a vorhanden sind, mehr als 3 s Körner der Größe a vorhanden sind, mehr als 3 s Körner der Größe a vorhanden sind, mehr als 3 s Körner ungefähr proportional der Korngröße wachsen, so ergibt sich, daß z. B. durch ein absorbiertes Quant (ky) je Korn s Körner, durch zwei absorbierte Quantan je Korn jedoch mehr als 3 s Körner, durch drei (ky) mehr als 3 s Körner unf. entwickelber werden. Die Zahlen der entwickelten Körner müssen also superproportional mit der Belichtung ansteigen:

geringen Belichtungen ebenfalls auperproportional ansteigt.
Sobald jedoch die Belichtungen en stark werden, daß die Quantentreifersahlen der Körner größere Durchenhnittmahlen sind, gleichen sich die Unterschiede der einselnen Kornklassen, wie leicht einsusehen ist, aus. Der Anstieg der entwickeiten Schwirzung bzw. der Körner mit der Belichtung folgt unter

Himm kommt, daß die Quantentrefferwahrscheinlichkeit je Korn bei

diesen Bedingungen annähernd der Exponentialfunktion. In legarithmienher Darstallung entspricht der Anstieg einer geraden Linie, also dem mittleren Tell der Schwärzungskurve.

Die geschilderten Vorstellungen erhellen schließlich noch die experimenteilen
Ergelmiese über den Zumanmenhang zwischen Korngrößen verteilung und Gradation einer Emulsion. Wie in Nr. 7,
Tabelle 18, 8. 86 gezeigt, verläuft die Schwirzungskurve einer Emulsion im allgemeinen
um so fischer, je verschiedener die Korngrößen der Emulsion sind. Eine dersrtige
Schwärzungskurve entsteht also, entsprachend den vurstehend erläuterten Befunden, durch Überlagsrung verschiedener
Schwärzungskurven, die an sich durchaus



Alda, 179, 1 -- Salvetzmangstrave magnitudlatur Karatri. 2 -- Salvetzmangstrave unmagnitudistat Karatri, 3 -- Salvetzmangstrave Environmentariani and Ery Diskin der Kurve 2 + 20 % Diskin der Kurve 2. (Mate ande

nicht fisch zu sein branchen, jedoch in ihrer Schwelle sehr verschieden zind. Bine derartige Überlagerung führt immer zu einer fischen Kurve, und swar um so mehr, je grüßer der Empfindlichkeitsunterschied (kritische Quantenzahl) der einzelnen Kornerten ist, oder — de die Empfindlichkeit eine Funktion der Kornertige ist — je größer die Kornertigemunterschiede innechalb der Empilien sind.

Zur Veranschaulichung ist in Abb. 178 die resultierende Schwärsungskurve konstruiert, wann sich die Kurven sweier verschiedener Kornklausen, von denen jede mit 50% an der Gementkormschi beteiligt ist, überlagern.

Zugleich ist ersichtlich, daß affenbar durch verschiedensetige Körner die praktisch ersiesbenswarte Schwikzungskurve mit langem geradlinigem Toll und sehr abgestuffer, weicher Gradation ersielt wird. —

An den geradlinigen, mittleren Teil der Schwirzungskurve, dem Gebist der normalen Jimposition enterprochend, sphilest sich das Gebist der Überexposition mit dem umbiegenden Teil der Schwärzungskurve an. Diese Umbiegen könnte auf ein Verurmen der Schicht an entwicklungsfähigem Brumsilber surückgeführt werden. Doch wurde oben gezeigt, daß bei den Belichtungen, die der neutralen Zone der Schwärzungskurven entsprechen (vgl. Abb. 110, S. 174), erst en. 80—90% aller Körner entwickelt werden (Tabellen 163 und 163). Diese Grenze der maximal entwickelbaren Dichte ist stark abhängig von der Intensität der auffallenden Lichtsteublung (vgl. S. 299), wie ja überhaupt die Intensität offenbar starken Einfinß auf den Aufban und somit die Entwickelbarkeit des latenten Bildes hat (vgl. hierüber Kapitel II, C, d, S. 288 ff.). Der obere Teil der Schwärzungskurve wird also offenbar schon durch Verhältnisse hervergerufen, die später sogar ein Zurückgehen der entwickelbaren Schwärzung, die Schrimtton, herbeitühren (vgl. dagegen die Beobachtungen bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren; Nr. 87, S. 287).

Solarisation. Die Solarisation ist durch viele Theorien zu deuten versucht worden.

Zuerst hat ARREY (3) eine Erkktrung zu geben versucht, die auch von Ergeneuer (3) vertreten worden ist. He wurde angenommen, daß bei sehr sinziem Belichtungen das Subhaloid des latenten Bildes durch Oxydation in ein schwerer redusierheres Oxyhaloid übergeht. Abguschen davon, daß heute allgemein die Subhaloidtheurie verlausen worden ist (vgl. S. 111 ff.), hat V. Schumars (3) die Bolarisation im Vakuum und im Wasserstoff beobachtet. Die Theorie Arreys ist daher als widerlegt zu betrachten.

Weiterhin ist die durch Lichtwirkung verminderte Quellharkeit der Gelatine sur Erklärung der Solariestion herangenegen worden. Suurpane (14, 138) und Muss seigten jedoch, daß die Kinstik der Vorgänge in gehärteten und ungehärteten Schichten kaum verschieden ist und daß die Härtung der Gelatine durch — selbet sehr sterke — Lichtwirkung kaum feststellbar ist. Außerdem konnten Schaum (8) und Braus Solariestion an bindemittelfreien Schichten nach-

WELLOU.

Eine dritte Möglichkeit, die Solariention zu deuten, liegt in der Annahme einer Wirkung des bei der primären Photolyse abgespaltenen Bronn.

Paracure (9) nahm an, daß das Brom auf den Hutwickler wirkt. Dagegen dürfte, wie merst Struckt (1) fand, das Auftreten der Solariestion auch bei

physikalischer Hutwicklung nach dem Flateren sprechen.

Dagagen wird die Theorie, daß das freie, abgaspaliene Brom das photolytisch gebildete Ag zu AgBr surückbildet und die so herbeigeführte Verminderung des latenten Bildes — die Solariestion — vermuscht, von Lörro-Chamen (18; vgl. auch 17,585), Homa (19), Sonwans (1) und Groom gegenwäring ver-

ireten (Regressionstheorie).

In neuester Zeit ist von Haumer (vgl. z. B. [18]) und Nonnack und ihrer Schule, und swar vor allem von Schulerens (I) sowie — unabhängig von diesem — von Annes (I) auf Grundlage der Kongulationatheorie des latenten Bildes und der neueren Anschauungen über den Entwicklungsvorgung die Kongulationatheorie der Solariention aufgestellt wurden. Entwickelbarkeit der großen Keime des latenten Bildes, wie sie bei starken Belichtungen entstehen, erklärt. Die großen Keime entstehen durch Kongulation der photolytisch gebildeten Ag-Atoms. Die dadurch verminderte katalytische Wirkung der Entwicklungsgesohwindigiest herab.

Bolds Theories, Regressions theorie and Kongulations theorie, worden gogsawirig vertrites. Im folgenden wird sunichst das Wesen der Solarisation

henchrieben. An der Fühigkeit, die beobschteten Tatanchen über die Scharheit in 16 zu erkälten, kann der Wert der einzelnen Theorie gemessen werden (vgd. 1818-16 Kr. 83, S. 200).

Die Solerienien in Abhängigheit von der Entwicklung. Um den Kinfinit der Entwicklung auf den Einfritt der Solerienien zu untersuchen, wurden in ringente Röhmundetometer von Sommenne (1, 118) verschiedene Platten mit gleichartigen. Emulsion gleichertig beliehtet und mit verschiedenen Entwicklern entwickelt.

Enters wurde der Alkaligehalt, der ja von ansschlaggebender Beskutungst für die Wirkennkeit eines organischen Entwicklers ist, im Motedontwicklers variiert. Ils seigte sich, daß in jedem Fall die gleiche Ansahl von l'unkters solarisiert war, solarn nur genügend lange entwickelt wurde. Als Untersuchungermaterial funden swei technische Emulsionen (Agfa-"Reproduktion" und Agfa-"Spesial") eine unesupfindliche, photomechanische und eine hochempfindlicher Pertettemulsten Verwendung (vgl. Tabelle 107, S. 170).

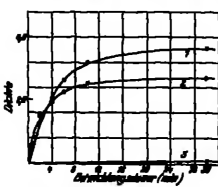


Abb. 170. Raffisher Betrickbergerentent einer Regent beliebeten (1) und einer gebreitering (3) Sebatet. B. und beleiteren.

Zweitens wurden die Entwickkeneilestamen verliert. He ergab sielt, daß besi Ausontwicklung mit

> Metal, Hydrochinon, Glysin, Pyrogalici und Eisenoxaist

die gleiche Ansahl von Photometerfekter: soleriziert erschien. Insbesondere tritt such in allen Fillen die Solerisation fert der gleichen Photometerstufe, alen bei der gleichen Belichtung, ein.

Wird nicht anentwickelt, au ergist sich eine Abhängigkeit des Scierienthersbeginnes von der Entwicklumpelauer. Durch eine Gegenüberstellung der mitlichen Entwicklungskurve einer menualere und einer solerisierten Schicht lauere

sich die hier obwaltenden Verhältnisse anschaulich demonstrissen (Abb. 179). Bei kursen Entwicklungsseiten weist also die solarisierte Schicht der mermal belichteten Schicht gegenüber etwas höhere Dichten auf. Mit verschreitender Entwicklungsdauer werden jedoch die Dichten der solarisierten Schicht. überholt. Ans diesen Beobachtungen folgt, daß die Schriestion um mankanter hervortritt, je linger entwickelt wird, his schließlich bei völliger Auschaften der maximale Unterschied swischen normaler Schicht und schaften sterter Schicht erreicht wird. Für die Gestalt der Schwärungskurve im Schriestionsphiet beungt das, daß der Schwärzungskurve bei geringen Entwicklungsseiten schwicher, hei längeren sätzker abfällt; am sätzkeiten leit Ausentwicklung der normalen Belichtungen (vgl. hieren auch Abb. 107, H. 200).

In der Praxie entsprechen diese Verhähringe der bekannten Tatsuche, dati beim Entwickeln solurisierter Bilder sneut ein dinnes Negativ erscheint, welchen bei fortelsneuder Entwicklung in ein Positiv umschlägt.

Von einem definierten Solerientionsbeginn kann nach diesen Befunden nur bei Ausmiwicklung der Schichten gesprochen werden. Anderenfalls erschelnt der Einfelts der Soleriention z. B. durch jede Verzögerung der Eintwicklung, sol es durch Zumis von Bromkelinn oder durch Verdinnen des Eintwicklers, besinfinßber (vgl. z. B. Einem [9]).

Die Brecheinung der Solariention tritt bei allen Arten der Entwicklung, auwohl bei der chemischen Entwicklung wie auch bei der physikalischen Eutwicklung, vor und nach dem Flxieren auf. Schurruns (1, 115) stellte vergieichende Messungen über die Lichtmengen, die für den Eintritt der Solarisation bei chemischer und bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren notwendig sind, an. Als physikalischer Entwickler diente ein Queckellberbronddentwickler entsprechend der Vorschrift auf S. 203. Die folgende Zummmenstellung gibt die Versuchsorgebnisse wieder.

Tabello 156. Zur Solariaation einer Emulsion (Agfa-Spanial) erforderlichs, relative Lichtmongen bei ehemischer und physikalischer Entwicklung (nach dem Fizieren).

finalio-	Inividing			No. Sales de Line
similar Nr.	Ārē	Deser	The larger of th	Literatus
1	ohem.	8 Min. 2 Std.	10 Min.	950
î	phys.	1 Std.	1,5 Std. in 0,5 pros. Ma <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>2</sub> 1,5 Std.in 0,5 pros. Ma <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 0,5 pros. MaOH	33

Um die Solariestion bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren herbeisuführen, sind also im allgameinen wesentlich größere Lichtmengen erforderlich als bei chamischer Hatwicklung. Der Unterschied in den Belichtungen kann durch Anwendung von alkalischem Fixiereals verringert werden (Sensitionetszeitzeifen 3).

Des Zurückhleiben der physikalischen Hutwicklung nach dem Fixieren hinter der chemischen Hutwicklung ist auf eine teilweise Vernichtung der Silberkeime durch des Fixierents surücksuführen (vgl. S. 203). Der Alkaliscents wirkt neutralisierend und verhindert so die Auflösung der Bilberkeime des latenten

Bildes (vgl. such Tabelle 84, S. 183).

Die Abhängigheit der Solorisation von der Intensität der entjallenden Straklung lausen die Abb. 193a (S. 293), 208 und 209 (S. 293) erkennen. Bei hohen Intensitäten teitt die Solorisation stärker hervor als bei kleinen Intensitäten. Dieser Rimfinß ist besonders groß bei der hochempfindlichen Agfa-Hutra-Rapid-Platte (Abb. 193a), geringer bei der mittelempfindlichen Kine-Positiv-Humbion (Abb. 210) und kaum noch wahrsunehmen bei der unempfindlichen Diapositiv-Humbion (Abb. 208).

Nähere Angaben über die Verhältnisse im Soleriestlougebiet bei der physi-

izalischen Hniwicklung sind im Abschnitt Mr. 87, S. 287 su finden.

Die Solerienion in Abhängigheit von der Struklenert. Die Soleriention ist nicht an bestimmte Struklenerten gebunden. Sowohl Licht jeden Spekkealgehieten (sofern en absurbiert wird), als auch Röntgenstruklen (s. Schaux [3]),  $\alpha$ -Struklen (s. Persmann [1]),  $\beta$ -Struklen (s. W. Borren [1]), Kathodenstruklen (s. Jaconson [1]) oder Kanaletzuklen (s. Wirm-Harms [1,468]) rufen Soleriention hervor. Über Soleriention und Harmmen-Biffakt s. S. 321.

Die Solerieston in Abhängigheit von Hundstonstyp. Weitgehend abhängig ist der Hintelit der Soleriestion vom Hundstonstyp. Allgemeine Regain lausen sich mit Bestimmtheit hisher nicht aufstellen. In vielen Fillen wird jedoch beobschiet, daß die grohkfirnigen lämukionen eher, d. h. bei geringsren Überbelichtungen, solerisieren als feinkfirnige Hundstonen (s. Lüppo-Chancus [17, 591] vgl. auch die Abb. 193a [8. 293], 208 und 210 [8. 298]). Zahlen der sur Soleriestion erforderlichen Lichtmengen für zwei verschiedene Hundstonen sind in Tabelle 107, S. 179 erwähnt.

SHEFFARD (s. S. 21) fand, daß durch Zusain größerer Mengen Raifsubstanz (Gelatine X, Thioharastoff unw.) die Selarisation (unter gleichseitiger

Verschieferung) gefördert wird.

Die direkte Schudruung und die Schudruung. Eine Begleitenscheinung der Solariention ist im allgemeinen die direkte Schwärzung, das Anlaufen der

¥: ,

Hey, Handhush der Pholographie V.

C,

日 一人とはまたといるの

:

į

:

Schichten (vgl. hierüber II, B, y, S. 189). Es kann die Regel aufgestellt worden, daß bei ein und demelben Emulsion Beginn der direkten Schwärzung und Einistit der Schriestion ungeführ susammenfallen. Schwärzung (I, 115) konnto seigen, daß durch Erwärmen belichteter Schwärzung treifen oder auch durch Erwärmen der Streifen während des Belichtens die direkte Schwärzung gefördert wird. So wurde s. B. durch Erwärmen eines belichteten Sansitumeterwireifens in einer lichtdichten Metallkassette mit der Busnus-Flamme die Grenzo der direkten Schwärzung um den Faktor 4 nach geringeren Belichtungen hin vorschoben (vgl. hierzu die Beobschtungen von Lorens und Hustu an Kristell-

schmelsen, Nr. 46, S. 189).

Werden die Schichten mit irgendwelchen Saken (s. B. NaNO<sub>2</sub>), Farbetoffen unw. behandelt, so lauen sich über den Zusammenhang zwischen der Masse des photolytisch gebildeten Silbers (des latenten Bildes) und der direkten Schwärzung relativ zu unbehandelten oder anders behandelten Schichten keinerlei Ausungen machen. Wie im Abschnitt Nr. 47 (S. 148) dargelegt wurde, wird die direkte Schwärzung durch Sake, Farbstoffe usw. derart besinfinßt, daß von zwei verschieden behandelten Schichten die stärier direkt geschwärzte Schicht gezingere Mengen photolytisch gebildeten Silbers enthalten kann als die weniger stark angelanfene Schicht. Abgeschen daven, daß der Zusammenhang zwischen direkter Schwärzung und Solariestion überhaupt nur wenig szakt definiert ist, sind Folgerungen auf die Solariestion aus der direkten Schwärzung bei verbehandelten Schichten daher mit Verbehalt aufenfassen und als nicht eindeutig ansmachen.

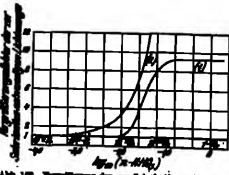
Die Verschiebung des Bintritte der Soleriestion. Eine Verschiebung des Soleriestionsbeginnes auch hei Einhaltung der — wie oben gezeigt — zur Ausschaltung von Entwicklungseinflüssen netwendigen Aussniwicklung ist durch Anwesenheit

verschiedener Ageneien in der Schicht möglich,

So wird ein Hinausschieben der Solarisation zu höheren Belichtungen erzielt durch Behandlung der Solzichten mit:

1. O.O. 4. (NH<sub>4</sub>),8,0,

Am weitgehendsten von diesen Mitteln wirkt das Nitrit, welches selbst bei vielfsehen Überbelichtungen den Eintritt der Soleziention völlig vermoiden



All. 16. Verychierung der ser fiehrfestlem reisenstigen Liebtnissen dem Mayelchung von fielprischiere und des Jetunio Mid. Exrv. 1: Chropials Beierleibung. River 5: Physikalische Beierleibung. der Soleriention villig vermoiden 188t (s. August [5e, 20], Lürro-Chances [1, 388] und Luccus [1]). Augus (1, 341) fand z. B., daß zur Soleriention einer in Mitrit gebadeten Schicht die cs. 10<sup>4</sup> fache Lichtmange relativ zur normalen Schicht notwendig ist.

Die Wirkungsweise der Salpeterslure ist von Sommynnes (1,117) sowohl bei chemischer Hintwinklung als auch bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren untersucht worden (Abb. 190).

Wie aus Abb, 180 emichtich ist, erreicht bei chemischer Eintwicklung die Wirkung der Sal-

potentiure het einer Komentration von n/10 eine Greuse, während bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren bei einer Konsantration < n/10 HNO, keine Solschestion mehr einzität. Bei der chemischen Entwicklung wurden die Sensitamsteutreifen nach dem Belichten in der Selpetreiture gebadet, gewänert,

getrocknet und entwickelt. Bei physikalischer Entwicklung wurde belichtet, fixlert (5 pros. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 0,2 pros. NaOH), gewässert, in der Säure gebadet (10 Minuten), wieder gewässert, getrocknet und schließlich physikalisch (Vorschrift auf S. 203, mit HgBr<sub>2</sub>) entwickelt. — Ähnlich wie die Salpetersium wirken Chromaiure (s. Einen [9, 831]) und (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (s. SCHAUM [6] und BRAUM).

Gefürdert, also nach geringeren Beliehtungen hin verschoben, wird die

Soluziention durch

1. Temperaturezhöhung bei oder nach der Belichtung der Schicht (vgl. Schurrenes [1, 118]).

2. Zusatz von kolleidem Silber zur Schicht (Clausy-Lua [J], Lüppe-

CRANCER [8] und SCHEUTTERS [1, 119]).

Somerenza erhielt durch Brwitzmung von Sensitemeterzizeifen nach der Beliehtung eine Verlagerung des Solariestionsbeginnes um den Faktor 5 nach kleineren Beliehtungen hin.

Hilrozhopische Beobachtengen; quantitative Untersuchung der Schreitungsleures im Solarizationspebiet und Masse des latenten Bildes im Solarizationspebiet. Für des Wesen der Solarization sind offenbar folgende Fragen von größter Wichtigkeit:

1. Steigt die Zahl der entwickelten Kürner im Gebiet der Schriestion

wedter and

2. Minunt die entwickelte Ellbermenge im Solariestionegebiet su!

Ans den Messungen von Schungens, die in den Abb. 115 und 118 baw. Tabellen 106 und 109 (S. 177 ff.) wiedergegeben sind, ist zu entmehmen, daß im Solschattonsgehiet

1. die Zahl der entwickelten Körner nahem gleich der bei der maximalen

Schwärzung bleibt,

2, die entwickelte fillbermenge abnimmt.

Durch Kombination beider Ergebnisse folgt notwendig, wie auch die mikroskopische Betrachtung sowie das Aussahen der solarisierten Schichten in der Durchsicht seigt, das die Körner im Zustand der Anentwicklung bleiben, also nicht durchreduziert werden. Daher steigt die Deckkraft des entwicksten Silbers im Gebiet der Solarisation. An Schichten aus peptisierten Brumsilber machten Armes (19, 231) und Kipphau gielche Beobschtungen.

Im Absolutit Nr. 43, S. 131 war bereits gefunden, daß im Soluciantionsphiet die photolytisch gebildete Silbermange (das latente Bild) proportional mit der Zahl der eingesandten haw, absorbierten Quantum (hv) ansteigt, wie im Gebiet der normalen Exposition. Wie die Tabellen 86—87, S. 133 seigen, tritt het sehr starken Belichtungen eine Abnahme der Quantenausbeute infolge Rekombination der gebildeten Silberstome mit dem frei gemachten Brom zu AgBr ein. Diese Rückvereinigung kann durch Baden der Schicht in NaNO<sub>x</sub>-Lösung ver-

hindert werden.

In Abb, 181 ist für swei Remisionen der Verlauf der Photolyse der normalen Schicht und der in Riteits gehadeten Schicht gegenübergestellt. Die Kurven sind aus den Daten der Tabelle 11<sup>1</sup> einer Arbeit von Boomer (11, 312) und Normann (Agfa-"Special" und-"Reproduktion") gewonnen. Der Scharisstionsbeginn dieser Remisionen Hegt nach Tab. 107, S. 179 bei 1·10<sup>14</sup> hw. 0,5·10<sup>14</sup> hv. cm<sup>-3</sup>. Wie aus der Abb. 181 su ersehen ist, beginnt die Wirkung des Rilieits erse bei einer Belichtung von 2·10<sup>16</sup> hv. cm<sup>-3</sup>, also bei einer ca. 300 mal höheren Belichtung als dem Schrientionsbeginn der normalen Schichten entspricht. He teite also offenbar auch erse bei diesen 300 mal größeren als sum Solszi-

<sup>1</sup> Ungufähr entepreshend der Tabelle 25, S. 133.

sationsstrictit erforderlichen Belichtungen die Bekombination des Bilbers des

latenten Bildes zu AgBr ein.

Weiter fand Touzuner (1) (vgl. Abb. 176, S. 267) bei einer Lippeanur-Emulsion und Arana (3) (s. auch Nr. 87, S. 287) bei physikalischer Entwicklung von Schichten aus poptisiertem Bromailber (in beiden Fällen kann die Mane des latenten Bildes in himmter zu normalen Belichtungen gemessen werden), daß die Mane des latenten Bildes im Solarimtimagebiet größer ist als im Gehiet der normalen Belichtung.

Theories der Solarisation. Die wesentlichen Charakteristiks der Solarisation sind mit dem Vorstehenden gegeben. His ist nunmehr

su untersuchen, wie die Erscheinungen am einheitlichsten godeutet werden können.

Wie bereits oben dargelegt, kommen zur Deutung der Schrisstich zwei

Theorien:

die ältere Regressionstheorie vereint mit der Übersättigungstheorie der Entwicklung (vgl. S. 344) und

die neuere Kosgulationstheorie bzw. die katelytische Theorie der Entwicklung (vgl. S. 346 ff.) in Betracht.

Als experimentum cruds für die Regressionstheorie (vgl. Eons. [20s]) glit die Versägerung des Rinicitis der Solszisstien durch Baden

der Schicht in Mitriticung, Durch diesen Biffekt soll entsprechend der Theorie am überseugendsten bewiesen werden,

lds, 121. Austing der Menn des Jebenten Mitte mit der Referense und progenter und pflettlichten findente

des durch Absorption des freien Brums, d. h. durch Verhinderung der Regression des latenten Bildes au AgBr die Solsrisation praktisch aufgehoben wird. Kann nun weiter die Begressionstheurie such noch manche anderen Beobachtungen über die Solsrisation erkitren, so z. B. die Unabhängigkeit des Einteitts der Solsrisation von Entwicklensubstanz, von der Strahlenert, die Abhängigkeit der Solsrisationsfühigkeit von der Kongröße (verschiedens topographische Verteilung des photolytisch gabildeten Silben bei großen und kleinen Körnern (Lüpro-Channa [13]), Besinflussung der Solsrisation durch Zufügen von kolksidalem Silber sur Schicht, so sieht doch mit den meisten anderen, und zwar mit den eindeutigsten Beobachtungen haw. Messungen die Theorie in Widerspruch.

Nach der Regressionstheorie ist nicht einzusehen, daß Salpetersture, welche doch in keiner Weise des Istanie Bild an Masse verstürken kann, die Solarisation hinsuschiebt, oder daß Temperaturentihung, durch welche keine Verminderung der Masse des latenten Bildes bewirkt werden kann, die Solarisation begünstigt.

Wird mit Lürro-Chance (18) angenommen, daß im wesentlichen nur das an der Charlitche der Körner befindliche latente Bild der Regression unterliegt, so ist schwer verstellbar, daß such bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren Bolarisation einzitt. Dem nach dem Fixieren sollte das verher im Innern des Korns befindliche und jetst freigelegte Bilber in reichem Maße Entwicklungskeine entsprechend der Silberkeimtheorie liefern können.

Eine grundlegende Beobschtung über die Entwickelberkeit normal belichteter Bromelherkürner ist die Feststellung, daß jedes ansniwickelte Korn auch durchentwickelt wird (vgl. S. 229). Wenn nun die Masse des latenten Bildes durch Rekombination des Ag zu AgBr im Solarisationsgebiet verringert würde, so sollte sich dies dahin auswirken, daß in der solarieierten Schicht werden Körner ontwickelt werden. Die Messungen ergaben jedoch den völlig ahweichenden Bofund: Die Zahl der entwickelten Körner steigt auch im Solsrisationsgebiet schwach an, jedoch werden die Körner nicht mehr durchentwickelt.

Des eigentliche Experimentum crucis der Regressionstheorie, namich die Bostimmung der Masse des laterrien Bildes in Abhängigkeit von der anfrewandien baw. absorblecten Lichtmange, steht schließlich ebenfalls in krassen Widerspruch an der Theorie: Im Solerisationsgebiet steigt die photolytisch gebildete fillbermenge noch völlig ohne jede nachweisliche Regression an; east bei 100 mal stärkeren Belichtungen als zur Herbeiführung der Bolorimtion notwendig ist, beginnt eine schwiche Regression, die jedoch niemals so stark wird, daß die photolytisch gebildete Bilbermenge abnimmt oder gar unter die der maximal entwickelten Schwärzung enteprechenden sinkt. Nach diesen Befunden wird auch der Einwand hinfallig, daß nur das Oberflächeneilber der Körner der Regression unterliegt (vgl. Lürro-Chance [13]) und daß nur im Innern der Körner die Masse des latenten Bildes sontomt.

Die neuere Koagulationstheorie der Solarisation erweist sich dameen als wesentlich leistungsfähiger in der Deutung der einzelnen Experimentalorganisms. Hiernach muß such, und swar in besonders ausgeprägter Weise, wie es beobschiet wurde, bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren Solariestion enfireten. Die Wirkung der Salpetersture kann durch Peptiestion der kongulierten Bilberstome und die Wickung der Erwärmung durch Befürderung der Koagulation der Ag-Atome gedeutet werden. Mit allen anderen Brocheimungen, die mit Hilfe der Begressienstheorie gedeutet werden knomten, steht die Kosgulationstheorie ebenfalle nicht in Widerspruch. Die Zählungen der entwickslien Körner und die Titestien der Masse des latenten sowie des entwickelten Bildes bestätigen die Theorie, wie überhaupt die Vorstellung der vorsögerten baw. gehemmten Entwicklung in Übereinstimmung mit den Tatanchen die Grundlage der Kongulationstheorie bildet.

Im Zusammenhang mit den neueren Anschauungen über des Wesen des Matwieldungsverganges ergibt sich die Selariestien swangles als ein Phinomen, welches bei extremen Belinhtungsbedingungen eintzeten muß. Insulem ist die Kongulationstheorie keine speciall sur Deutung der Solsrisation aufgestallte Theorie, sondern nur eine Folgarung aus der Entwicklungstheorie für extrem

hohe Belichtungsgebiete.

Noch nicht näher untersucht im Sinne der Kongulationstheorie ist die Wirkung des Nitcits. Man könnte annehmen, daß das Mitrit dispergierend auf die Keime des latenten Bildes wirkt. Daß teinschlich das Bilber in Gegenwart von Nitrit in anderem Vertellungmustend ausgeschieden wird als in reinem AgBr, seigen die Versuche von Muzzus en bindemittelfreiem AgBr (vgl. Tabelle 90, S. 142). Bei physikalischer Entwicklung wies Annes en Empleichen ans peptisiertem Bromellber nach, daß in nitrishaltigen Schichten im Gegeneate nu nitritureien Schichten im Schriebtionsgehiet die Zahl der entwickelten Körner nicht abnimmt und auf die Weise die Solarisation verhindert wird (vgl. S. 287).

Bestimmtes 148t sich jedoch über die Funktionen des Mitrits in der Schicht

bisher nicht sussegen.

Die direkte Bestätigung der Vorstellungen, welche der Kosgulationstheorie sugrunde liegen, konnts schließlich durch den Nachweis erbracht werden, deß kfinstiich erseugte kolleidale Silbertellehen verschiedener Dispersität den Reduktionsprozes von Silberschen (AgNO<sub>2</sub>) tatatchlich entsprechend der Theoric yerschieden stack katalysieren, und swar sowohl in währiger Lösung als auch in Gelatineschichten (vgl. 8.268). Die Solariestion, d.h. der obere Tell der S-Kurve, konnte auf diese Weise künstlich nachgeshmi werden (vgl. Abb. 167, B. 250).

84. Die Sohwitzungskurve der Rüntrungtrahlen,  $\alpha$ -Strahlen und  $\theta$ -Strahlen, Wie die Schwitzungskurven in Nr. 55, S. 173 und in Nr. 55--58, S. 191 ff. zeigen, unterscheiden sich die Kurven der Lichtstrahlen, Röntgenstrahlen,  $\alpha$ -Strahlen und β-Sirahlen prinzipiell in ihren unteren Teilen. Betrachtet man die numerischen Demiellungen der Kurven, da bei logarithmischer Damiellung die charakteristisohen Antilinge verserri worden, so engibt sich bei Lichtstrahlen ein superproportional anatolgandar unterer Ast, bei Böntganstrahlen und  $\beta$ -Strahlen ein proportional ansielgender unterer Kurvenast und bei den e-Strahlen ein exponentiell ansiekunder Kurvenbeginn. Offenber besagt dies, daß im unteren Teil der Lichtkurye eine Wahmcheinlichkeitsverteilungsfunktion gum Ansdruck kommt, wilbrend sich hel der Rönigenstrahlen- haw. & Strahlenkurve die Auswirkung einer derartigen Funktion wasentlich absolvwicht, um schließlich bei der g-Strahlenkurve weitgehand su venschwinden.

Wie im vorstehenden (s. S. \$70) dargelegt wurde, wird die Wahmeheinlichkeitehnistion in die Sohwitzungskurve durch die verschiedenartige Empfindlichkeit der einzelnen Kornklassen einer Emulsion hineingstragen. Die Hampfindlighkeit der einselnen Körner ist wie die Korngrößenfrequens in einer Einulalon nach den Gesetsum der Wahrscheinlichkeit verteilt. Da die empfindlicheten Körner Bereits bel Absorption von 1 Lichtquant (Ar) baw, durch Bildung von 1 Ag-Atom entwickelber gemacht werden können, so muß bis su Belichtungen, bei denen die Quantentrofferschi je Korn einen größeren Durchschnittswert darstellt, die Zahl der entwickelbaren Körner superproportional enteprechand einer Wahrscheinlichkeitsfunktion sasteigen. Sobeld ein je nach dem Hannleicastyp, d. h. Reifungsgrad, gentlepad großer Mittalwert für die Quantentraffersahl je Koen erreicht ist, nimmt der Verlauf der Kurve exponentiellen Charakter an.

Wird mm die Schwitzungskurve durch eine Strahlenart excengt, deren einselne Elemeniarenergie je Korn nicht 1 Ag-Atom, sondern sehr viele Ag-Atoms frei macht, so ist der Zustand, der einer großen Zahl Lichtquantentreffer je Kom entspricht, gleich von vornherein vorhanden, die Differensiertheit der einselnen Körner besäglich ihrer Empfindlichkeit wird ausgeglichen und der superproportionale Austieg muß fortfallen haw, der exponentialle Austieg muß von Anlang an einsetzen. Solche Kurven würden also den Rönigenstrahlen-

und a-Strahlenkurven enisprechen.

He Hell sich seigen (Tabelle 167, S. 280), daß die Röntgenstrahlen je abauchiertes Rönigsoquani (Ar) an einem Kom cs. 1000 Ag-Atome frei machen, und daß die a-Strahlen as. 50000 Ag-Atome, die sich auf 1-15 Bromellberkörner verteilen, bilden. An dem geradhrigen Anstieg der Böntgenstrahlen-kurven (such im unteren Tell) 1584 sich erkennen, daß die 1000 Ag-Atume, die ein Rentgenquant am Korn bildet, noch nicht völlig die Wahrscheinlichheitsfunktion augushalten können, wilhrend die es. 10000 Ag-Atome je Korn infolge des Treffers eines a-Tulichens den naheut reinen exponentiallen Anstieg harbeiführen. Das heiße mit anderen Worten: Die 10000 Ag-Atome je Korn genügen bei (praktisch) allen Korngrößenklamen, um das Korn entwickelber su machen. Diese Folgerung ist von Busmer (7, 768) und Love direkt experimentell bewissen worden, indem der mittlere Kornabstand in der entwickeiten  $\alpha$ -Sirahl-Kornreihe mit dem in der unsatwickelten Schicht verglichen wurde und in beiden Fällen der mittlere Kornabstand (2,8  $\mu$  in der  $\alpha$ -Sirahlenkette, 2,9  $\mu$  in

der unentwickelten Emulsion) gefunden wurde.

Durch die Tatmahe, daß ein Röntgenquant oder ein α-Strahl an einem Korn 1000 und mehr Ag-Atome bildet, wird auch weiter gridiglich, warum die Schwierungskurven dieser Strahlen sich angleich hinter dam Kullpunkt des Koordinatenkreuses erheben, während die Lichtkurven eine mehr oder minder großen "Schwellenwert" aufweisen. Die tausend und mehr Ag-Atome je Korn entsprechend einem Röntgenquant baw. α-Strahl genügen in vielen Fällen, das Korn entwickelbar zu machen, während dies hei 1 Ag-Atom entsprechend einem Lichtquant durchaus nicht der Fall ist.

Wie ersichtlich, ist für die vorstahenden Betrachtungen von Bedsutung, daß ein Röntganquant isw. g-Struhl an einem Korn eine große Zahl von Silberatomen frei macht. Es wire denkhar, daß s. B. 1 Röntgenquant die 1000 Ag-Atome an 1000 Körner bildet. In diesem Fall müßte die prinzipielle Form der Röntgenstrahlenkurve werig verschieden von der der Lichtstrahlen aufn.

Diese Verteilung der durch Böntgenquanten und α-Strahlen gebildeten Ag-Atome auf die Bromeilberkörner ist von Ecquar (16, 17, 18) und Nombanz durch Vergleich der absorbierten Röntgenquanten haw. α-Strahlen mit der Zahl der entwickelten Körner ermittelt worden. Die Ergebnisse der Titration der je Röntgenquant baw. α-Strahl frei gemachten Silbermenge sind bereits im Absolutit Nr. 45 (Tabelle 90, S. 187) besprochen worden. Dasellast ist such über die Messung der Absorption der Röntgenquanten und die Zählung der absorbierten α-Strahlen nachzulesen.

Die folgende Tabelle 167 gibt die Ergebnisse für den Quotienien der Zahlen entwickelte Körner; absorbierte Bönigunguanten

bei verschiedenen Emulsionen wieder. Man erkennt, daß im Mittel von einem Röntgenquart ein Bromeilberkorn entwickelber gemachte wird (Tabelle 167, Spalte 4). Die 1000 von einem Röntgenquant frei gemachten Ag-Atome beimden sich daher auf einem AgBr-Korn.

Die Zahl der von einem a. Teilehen in der Schicht entwickelbar gemachten Körner MSt sich sehr leicht bestimmen, da die Bahn eines a. Teilehens durch eine Kette entwickelter Körner in der Schicht deutlich bei mikroskopischer Beobschtung erkennbar ist. Je nach der Halogensilberkonsentention in der Schicht sählt eine solche Kette swischen 1.—15 entwickelte Körner (technische Schichten). In den Mikrophotogrammen Abb. 182 und 183 sind die Ketten der entwickelten Körner, die von den einsahren sohrig einfallenden

a-Tallahen herrihren, deutlich sichtbar.

Die Zahl der Körner, welche ein  $\alpha$ -Tallehen in Form der in Abb. 182 und 183 sichtbaren Ketten entwickelber macht, ist proportional der Emergie des  $\alpha$ -Strahls. (MB.: In ein und demelben Hanukiansschicht!) Minnu (1, 2) konnte nachweisen, daß die Zahl der entwickelten Körner einer Kette ber  $\alpha$ -Strahlen beim Anstritt aus dem Priparat — Bremsung durch den Luftweg vom Priparat bis zur photographischen Schicht) der  $\alpha$ -Strahlen ist. In Abb. 184 sind solche Messungan wiedergageben. Die geradlinige Kurve strebt also für die Länge einer Punktreihe einer Reichweite von 3,8 cm, der Antangsreichweite der verwendeten  $\alpha$ -Strahlen des Poloniums, zu. (Reichweite in der Schicht 13  $\mu$ ) s. Minnu [2].)

Die dargelegten Anschauungen über die Heitsiehung der prinzipiellen Form der Schwätzungskurven der Röntgen- und g-Strahlen sind durch weitere verglei-

Tabelle 167. Die Ansahl entwickelter AgBr-Körner in Abhängigkeit von der Zahl absorbierter Böntgenquanten bei verschiedenen Emulsionen.

19mm	Ameld checking or Quantum and a	Annabi antvininder Rörner je gene, almäglich der Schleinkätzer	Gandhlta Körnor 1970 absorb. de	Bechnelite
Agfs- Röntgen- film	1,7 · 10 <sup>5</sup>	26,8 · 10° — 25,4 · 10° = 1,4 · 10° 45,6 · 10° — 38,7 · 10° = 3,0 · 10° 00,8 · 10° — 54,0 · 10° = 5,0 · 10° 23,6 · 10° — 90,7 · 10° = 1,0 · 10° 28,1 · 10° — 26,3 · 10° = 6,0 · 10°	0,8 9,8 3,5 1,1 4,0	E. u. N.
Agfe- Kahnfilm	1,7 · 10 <sup>8</sup>	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1,9 0,0 1,0 1,0 9,1	B. v. N.
Agfa- Böntgen- film	0,8 · 10° 8,4 · 10° 9,6 · 10° 9,6 · 10° 0,28 · 10° 1,1 · 10° 0,28 · 10° 1,1 · 10° 0,38 · 10° 1,1 · 10°	4.4 · 10 <sup>4</sup> - 2.4 · 10 <sup>6</sup> - 2.0 · 10 <sup>8</sup>   6.8 · 10 <sup>6</sup> - 2.4 · 10 <sup>8</sup> - 8.0 · 10 <sup>6</sup>   1.8 · 10 <sup>6</sup> - 1.5 · 10 <sup>6</sup> - 0.8 · 10 <sup>6</sup>   6.8 · 10 <sup>6</sup> - 1.5 · 10 <sup>6</sup> - 5.3 · 10 <sup>6</sup>   2.5 · 10 <sup>6</sup> - 1.6 · 10 <sup>6</sup> - 0.9 · 10 <sup>6</sup>	9,0 0,83 0,40 0,50 0,55 3,0 1,3 1,4 1,3 1,1	
Agfa- Rins- positiv- ilim	19,0 · 10 <sup>4</sup> 94,0 · 10 <sup>4</sup> 18,0 · 10 <sup>4</sup> 94,0 · 10 <sup>4</sup> 0,6 · 10 <sup>4</sup> 9,0 · 10 <sup>4</sup>	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0,47 0,81 0,56 0,49 1,1 0,31	B. B. E. H. H.
Hauff- Ultra- rapid	0.28 · 10 <sup>4</sup> 1.1 · 10 <sup>4</sup> 0.22 · 10 <sup>3</sup> 1.1 · 10 <sup>6</sup> 0.28 · 10 <sup>6</sup> 1.1 · 10 <sup>6</sup>	2.5 · 10 <sup>4</sup> — 1,7 · 10 <sup>4</sup> — 0,5 · 10 <sup>4</sup> 2.6 · 10 <sup>4</sup> — 1,7 · 10 <sup>5</sup> — 0,9 · 10 <sup>4</sup> 3.8 · 10 <sup>4</sup> — 2,5 · 10 <sup>5</sup> — 0,3 · 10 <sup>4</sup> 3.8 · 10 <sup>5</sup> — 2,6 · 10 <sup>5</sup> — 1,3 · 10 <sup>5</sup> 2.8 · 10 <sup>5</sup> — 2,6 · 10 <sup>6</sup> — 0,2 · 10 <sup>6</sup> 3.2 · 10 <sup>5</sup> — 2,6 · 10 <sup>4</sup> — 0,6 · 10 <sup>5</sup>	1,7 0,8 1,0 1,3 0,7 0,8	H. H. N. N. E.

chande Beobachtungen des Verhaltens verschiedener Emulsionstypen den Lichtund den Bönigen- bzw. a-Strahlen gegenüber bestätigt wurden. Wie oben (S. 278)
geseigt wurde, verschwinden den Bönigenstrahlen und a-Strahlen gegenüber
die Unterschiede in der Empfindlichkeit der verschiedenen Körner. Hier spielt
weriger die Zahl der Quantentreffer je Korn eine Bolle als viehnehr die Trefferwahnscheinlichkeit an sich. Dementsprechend sollte für die Empfindlichkeit
einer Schieht Bönigenstrahlen oder a-Strahlen gegenüber vernehmlich die
Kornzeitstien der Bromsilberkörner in der Schieht und auch die Korngröße
maßgeblich sein, entgegengenetzt zu den Verhältenen bei Lichtstrahlen, wo der
Reifungenustund für die Empfindlichkeit ausschlaggebend ist.

Daß die Tatmehen diesen Folgerungen entsprechen, wissen für Rönigenstrahlen u. s. Shurrand (16) und Taxvarzz nach. Sie verglichen die desenst-blisterende Wirkung der Chromature auf Bromallbergelatineschichten bei Bestrahlung mit Licht und mit Rönigenstrahlen. Wie sehen aus verschiedenen anderen, frühenen Untersuchungen bekannt war, kann die Ohromature-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bishe S. 237.

behandlung gute Dienste bei der Untersuchung von Reifsnetänden von Emulsionen leisten, indem sie offenbar die Reiffneime serstört, ohne eine völlige Zerstörung der Schicht berheisuführen.

Die Desensibilisierung geschah durch Baden der Schichten withrend 30 Min. in einer Lösung von 0,5% CrO<sub>5</sub> in 0,2% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Nach dem Bad wurden die Platten gewässert und zur völligen Entfarnung der CrO<sub>5</sub> mit NaHOO<sub>5</sub>-Lösung behandelt.

In Tabelle 168 sind die Desenstbilisationswirkungen der CrO<sub>5</sub>-Behandlung Licht- und Röntgenstrahlen gegenüber bei verschiedenen Belichtungen und Entwicklungsweiten gegenübergestellt.



**A166, 198**,

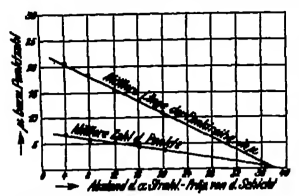
ř

A10- 100

Alda III v. III. Paterialulis Republicandolda, apr dis els Minjel von e-Statidas seriais bad. Paten e-Tallaten estapatido des Kallo von 6—13 establistas Republicatura. (Alda III 2001sel). Alda III 1801selinda. (Ass. Manuel III) von Republica.

Tabelle 168. Vergleich der Desensibilisierung — Diehte d. normalen Schicht einer Emulsion für Licht- und Röntgenstrahlen durch CrO<sub>2</sub>-Bad bei verschiedener Entwicklungsdauer. (3—33 Minuten.)

		Weller	Table			History	mains hips	4-4						
		Des	لكافس				Designation of the later transport							
	S Mb.	4 Mb.	S Mb.	18 MH.			A Mile.	4 Mb.	8 345a.	14 Mb.	1836s.			
3,6	8,5	2,6	9,8 9,6	2,3	1,0	3,0	1,3	1,1	1,0	1,0	1,0			
3,45	4	3,0	2,6	1 2.6	1,3	8,8	1,1	1,1	1.0	<u> </u>	_			
1,1	6,1	I 3.6	1 2,0	3,0	2.7	8,6	LI	1.1	1,0	<b></b> '	<b> </b> ~			
2,15	0,3	4.8	3.6	3,6	8,3	3,6	1 1.1	1,1	1,0	1 <b>—</b>	-			
8.0	7,6	5,3	44	41	8,8	8.3	1 1.1	1,1	1,0	1,1	1,1			
1.86	9,8	6,5	5,6	5,4	4,7	3.3	1.1	l LI	1.0	<u>-</u>	) <u> </u>			
1.7	11,7		7.8	7,2	a i	2.0	1.0	1,1	1,0		_			
1.66	16,1	11,3	7,5 10,8	10,4	6,1 8,5	1.85	LO	1,1	1,0					
14	27.1	16,3	16,1	147	18,0	1.7	1,1 1,0 1,0 0,9	1,1	1,0					
3,6 3,45 8,3 2,15 8,0 8,85 8,7 8,65 8,4 8,85	97,1 86,8	34,5	26,4	347	ini.	3,6 3,5 3,9 3,0 3,8 3,7 3,6	0,8	1,1	1,0	1,3	ł —			
	1		,-	[ <b>-</b> 7:			nă.	1,0	1,1	1,4	1,3			



Ald, III. Medringlich der a-Menles in die pletrymybliche Reinige in Alderschaft des Abstractes des Priprieses von des Reinigs, (Po-Pripperi.) (Partie - misripliese Filmer.)

Die Zahlen der Tabelle 168 lamen deutlich erkennen, daß die Zerstörung der Reifkeime eine große Rolle für die Empfindlichkeit gegenüber Lichtstrahlen und praktisch keine Bolle gegonüber Röntgenstrahlen spiels.

Die verherrschende Rolle der Komgröße (im Gegonsetz zum Komreifungsustund) für die Empfindlichkeit der Emulsionen gegenüber Röntgenstrahlen konnten Eggast (18) und Nodmack näher beleuchten.

En wurden untereinender verglichen:

1. Rine Bünigenemulaion, grobkörnig, stark lichtempfindlich.

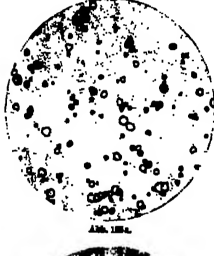
2. Rine Zahnfilmemulsion, grobkörnig, wenig lichtempfindlich.

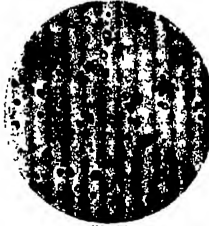
3. Bins Kinepositivennusion, kleinkienig, mittellichtempfindlich.

Die Korngrößen der Emulsionen seigen die Mikrophotogramme Abb. 185 s-o.

Die Körner der entwickelten Schichten der hochempfindlichen und der mittelempfindlichen Emulaionen zeigen die Abb. 48 und 49.

Die Schwärzungskurven der drei Hamilstenen mit Lichtstrahlen sind in Abb. 186 dargestellt.



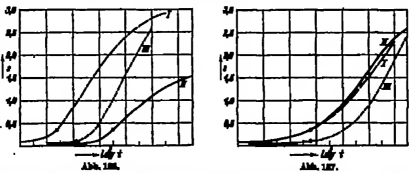




Mirrophologramina mendeplahikar Kitrany dar pu Alda 186 n. 187 gehipisan Mandalahan; a) Agia-Milaigan Man 16 Agia-Malaifilm; aj Agia-Milaigilm;

Dam Licht gegenüber verhalten sich also diese drei Humlstenen sehr verschieden. Besonders interessent ist der Vergleich der hochempfindlichen Rönigenfilmemulaten und der Zahnfilmemulaten. Hier liegt offenbar der Fall vor, daß bei ungefähr gleicher Korngrößenverteilung ein sehr verschiedener Reifmetand der Körner heider Emulsionen besteht. Der Reifmetand der relativ sehr kleinen Körner der Kinspositivemulaten muß erheblich höher liegen als der der Körner der Zahnfilmemulaten (vgl. S. 208, Empfindlichkeitsfaktoren eines Korns; 1. Treiferwahrscheinlichkeit [Größe des Korns], 2. Reifmetand).

Betrachtet man mm die Rönigenstrahlenschwitzungskurven dieser Hamlsionen in Abb. 187, so erkennt man, daß hier, wie oben gefolgert wurde,
tatsichlich die Lichtempfindlichkeit haw. der Reifsnetand der Körner
eine völlig untergeordnete Rolle spielt. Die Emulsionen ordnen sich in finer
Empfindlichkeit Rönigenstrahlen gegennüber allein entsprechend ihrer Korngröße
baw. ihrer Bronzilberkonsentration in der Schicht. Die beiden grobkienigen
Emulsionen, die in ihrer Lichtempfindlichkeit weit auseinenderlagen, verhalten



Yugisiskanin lielwizzangskurven skalger pieciographischer Schieblen mit Lield- und Rösigensimblen Alda, 186, Liebleitzbigen, I -- Agda-Rösigenstinn, II -- Agda-Robertinn, III -- Agda-Rösigenstivitien, Alda, 187, IIII -- dangsleiden mit Rösigenstrakten, (Ypl., Alda, 1884---a.)

sich Rönigenstrahlen gegenüber völlig gleich, sowahl bezüglich Grädstich als auch betreifs Schwellensupfindlichkeit. Die mittellichtsmyfindliche Kinspositivamulsion liegt infolge ihrer Feinkörnigkeit jetzt in der Rönigenstrahlen-empfindlichkeit unter der der Zahnfilmsmulsion.

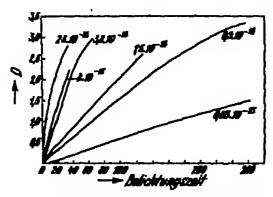
Noch deutlicher treten diese Verhältnisse in einer Arbeit von Roemer (3) hervor, die sich direkt mit der Ahlängigkeit der Rönigensmpfindlichkeit von Emulsionen von der Korngröße befaßt. Es wurden sechs verschiedene Emulsionen gleicher Herstollungsart, jedoch mit sehr verschiedenen Korngrößen untersucht. Die mittleren Kornmassen, durch Kornsählung und Silberbestimmung semittelt, sind an den numerischen Rönigenstrahlenschwärsungskurven dieser Hundsionen in Abb. 188 verseichnet.

Die Kurven der Abb. 188 lassen qualitativ ohne weiteres eine Anordnung der Emulsionen in Belhenfolge ihrer Korngrüße erkennen, und swar ist die grobkörnigste Emulsion die empfindlichste, die fainkörnigste die unsamfindlichste. Jedooh such quantitativ ließ sich nachweisen, daß die resultierende Dichte bei der Einwirkung der Röntgenistrahlen auf photographische Schichten vornehmlich eine Funktion der Masse der Bromeilberkörner ist. In diesem Fall muß die Dichte der Projektion der Körner, d. h. der Größe m<sup>2</sup>/2 (vgl. Formei [8], S. Löß) proportional sein (wobei die Körner als Würfel haw. Kugeln angesehen werden, was allerdings den Tatsachen nur angesähert entspricht). Diese Folgerung 1886 sich prüfen, wenn für eine konstante Schwitzung (D = 2,0) die angehörigen

Daten wie Kommane und Energie bei den einzelnen Emulsionen untereinander yerzlichen werden. Dies ist in Tabelle 169 geschehen;

Tabelle 169, Vergleich der Bestrahlungsenergien (Röntgenstrahlen) zur Erzielung der Dichte D=3.0 bei Behichten mit verschiedener Korngröße (vgl. Abb. 188).

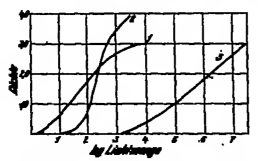
Headrice Hr.	Reinties Beargis ner, Bellehi Reports	A <sub>0</sub> T <sub>1</sub>	L'Orangeme (sp)	#4 #4	( <del>=</del> )*		
1 2 2 4 4 5 5	1,5 3,3 4,0 11,4 18,0 27,0	1,0 2,3 2,7 7,5 0,9 84,7	\$3,0 · 10-14 8,0 · 10-14 8,8 · 10-14 1,8 · 10-18 0,0 · 10-18 0,53 · 10-14	OK K	1,0 2,2 3,4 6,9 8,5 18,5		



-11 al Telepho 1883

ien in eester Linde auf die vereinfschende Armahme, daß die Korner Witrist buy. Kugala idad, surfickenführen sein.

Im weitesten Maße unabhängig vom Beifsnetand der Körner ist die Emp-



Die Zahlen der Tabelle 109 lassen orkennen, daß der Ausdruck  $\left(\frac{m_1}{m_2}\right)^{\frac{1}{2}}$  tatalichlich in erster Anniherung den Energiequotienten entapricht. Der herausfallende West von Emulsion Nr. 6 1484 sich durch fehlerhafte Bestimmung von 🖦 erkliem, Wahrscheinlich sind bei der geringen Komgröße beim Zählen eine Ansahl Körner tiberschen worden, so daß also die Kommesse eigentlich kleiner angreetes werden müßte, wie es auch der Abweichung entspricht. Die übrigen Differensen swischen den Werten der Spelte 3 und 6 dürf-

findlichkeit der Emulsionen auch α-Strahlen gegenüber. Hier führt sogar der Ansatz der Proportionalitill swimben Bromellberkonsentradion in der Schicht und Empfind-Hohkeit der Schicht zu annähernder Übereingilmmung mit den experimentellen Befunden.

Mannagas (1, 106) verglich nach diesen Gesichtspunkten die in Tabelle 8 (S. 10) charakterisierten drei Bimulatonen in Ihrem Verhalten gegenüber Licht- und àr-Bhrahlen. Die Bohwkerungskurven für Lichistrahlen sind in Abb. 189 darmentellis.

Die Schwitzungekurven mit a-Strahlen sind bereits in Abb. 120 (S. 185) mitmetalli.

Es werde angenommen, daß der Weg eines α-Teilshens in der Schicht der Platte umgekehrt proportional der Dichte des von ihm durchsetzten Materials ist, und daß die dabei geleistete Arbeit immer dieselbe ist. Sind

A und A' die Arbeiten in swel verschiedenen Schichten.

r und r' die mittleren Radien der als Kugaln angenommenen Bromailberkörner,

s und s' die Ansahl der auf den Wegen in den Emulsionen vom e-Teilehen durcheetsten Körner,

K und K' die Proportionalitätsfaktoren für die Durchdringung von Gelatine und Bromsilber.

s und s' der Abstand sweier Bromsilberkörner,

so kann man setsen:

$$A = 3r \cdot K' \cdot n + a \cdot K \cdot n;$$
  

$$A' = 2r' \cdot K' \cdot n' + a' \cdot K \cdot n';$$
  

$$A = A';$$

folglich

$$\frac{a}{a'} = \frac{2a' + a \frac{K}{K!}}{2a + a' \frac{K}{K!}}; \tag{1}$$

und

3

$$\frac{K}{R'} = \frac{2(\mathbf{s} \cdot \mathbf{r} - \mathbf{s}' \cdot \mathbf{r}')}{\mathbf{s}' \cdot \mathbf{s}' - \mathbf{s} \cdot \mathbf{s}}.$$
 (2)

Die Wirkung der &-Sirahlen sollte proportional den Kommanen aund af gesetzt werden. Dann müssen die Dichten den Werten alle haw, an proportional sein (vgl. Formel [3], S. 163), d. h. es muß sein:

$$D = \frac{a \cdot m^{-1}h}{m^{-1}m^{-1}h} \cdot D', \tag{3}$$

wenn D und D' die Dichten für eine bestimmte Bestrahlung sind.

Die nötigen Versuchsdaten, wie Kormahl je Quadrateentimeter, Silbermenge je Quadrateentimeter usw. sind aus der Tabelle 3 (S. 10) zu entnehmen. Die Körner der unempfindlichen Emulsion sind ultramitroskopisch. Bei finer Zählung mußte Dunkelfeldbeleuchtung angewandt werden.

Die Zahlen a und a', also die von einem  $\alpha$ -Teilehen entwicklungsfähig gemachten Körner, wurden durch Aussählung im Mikroskop (vgl. Abb. 182 und 183) für Agfa-"Spesial" su 7 und für -"Reproduktion" su 12 ermitteit. Dadurch ist das Verhältnis  $\frac{K'}{K}$  nach Gleichung (3) gegeben su 0,3.

Mit Hilfe dieses Wertes ergibt sich das Verhältnis  $\frac{n_0}{n_{\rm qual}}$  aus (1) su 4,0, d. h. es werden 4 · 7 = 28 Körner in der *U*-Platte von einem  $\alpha$ -Strahl entwickelbar gemacht. Für D=0.66 und 26 Minuten Bestrahlungsdauer bei "Spesial", sowie aus dem Massenverhältnis der Körner ergibt sich nach (8) für die *U*-Platte bei gleicher Bestrahlungsdauer die Diehte 0,16. Zwischen der experimentellen Bestlammung der Schwärzungskurve der Spesial- und der *U*-Platte lag eine Zeit von 80 Tagen. Bei einer Halbwertigkeit für die Abklingung des *Po*-Priparates von 140 Tagen ergibt sich somit ein Schwärzungsdakter von 0,6 für das *Po*-Priparate haw, für die oben gefundene Diehte von 0,16. Es resultiert also die Diehte 9 · 10-4. Die Werte für "Beproduktion" ergeben sich nach (8) mit Hilfe der zugehörigen Daten. (In Tabelle 170 sind auch die Werte bei Rinsatz von  $\frac{n_0}{n_0}$  siett  $\frac{n_0}{n_0}$  angegeben.)

In Tabelle 170 sind die nach (3) theoretisch berechneten Werte der Dichten mit den experimentell gehundenen (Abb. 130, S. 185) vorglichen und die relativen Empfindlichkeiten der drei Platton untereitsander für Licht- und c. Strahlen gegenübergestellt.

Tabelle 170. Vergleichende Tabelle von drei in ihrer Korngröße und in ihrem Beifsustand sehr verschiedenen Emulsionen für ihre Empfindlichkeit gegen Licht- und a-Strahlen.

	والمابعونان	protektion"	U-Platia
( gol	0,05	0,85	0,09 (mirepel)
Dichten hei einer Bestrahlungsdauer mit her. 1874 se-Strahlen von t = 25 Min	(0,65)	0,88	0,09
ber m	(0,68)	0,33	0,02,
Verhälten der Bestrahlungsseiten für gleiche Dichten bei e-Strahlen, "Spesial – I" Verhälten der Bestrahlungsseiten für gleiche	1	1,8	43
Dichten bei Liebtstrahlen. "Special == 1"	1	. 18	1500

Man sieht, daß sich die Unterschiede von einigen Zehnerpoteusen in den Empfindlichkeiten für Licht bei a-Strahlen wesentlich verringern, und daß die Dichten nahmu proportional der Korngröße und der Bromsilberkonsentration in der Schicht sind.

Anch Essauer (7, 747) und Luver fanden, daß die Empfindlichkeit photographischer Schichten direkt proportional der Bromellberkonzentration baw. umgekahrt proportional der Verdünnung der Emulsionsschicht (mit Golatine) ist. Sie fanden z. B. für eine Bestrahlungsdauer von 3,8 Minuten die Dichten:

Diese Sahlen verhalten sich zueinander recht genau (umgekahrt) wie die zugehörigen Verdünnungen der Emulsion:

### 1:2,8:8:23:64.

Sehr ähnliche Verhältnisse, wie im vorstehenden für a-Strahlen beschrieben, sollten für H-Strahlen, erzeugt durch a-Strahlen aus Paraffin, gelten. Auch diese Strahlen rufen nämlich bei schriger Insidens in der Schicht Rafhen diekreter Schwärzungspunkte bervor, von danen jede Rafhe der Wirkung eines H-Strahles entspricht. Nach Messungen von M. Brau (I,S) liegem bei gleichen Versuchsbedingungen die entwickelten Körner einer H-Reihe weiter anseinander, als in einer a-Rafhe. He ergaben sich für die Quotienten Länge der Punktreihe: Punktschla. B. die lättelwarte 3,34 für a-Strahlen und 4,06 für H-Strahlen. Schwärsungskurven von H-Strahlen sind nicht aufgenommen worden.

Aus der Ähnlichkeit der Gestalt der Schwärzungskurve der  $\beta$ -Strahlen (gestalliniger Anstieg, vgl. Abb, 123 und 132) mit der der Böntgenstrahlen ist zu schließen, daß die  $\beta$ -Strahlen im Prinzip wie die Röntgenstrahlen photographisch wirkern sind. Messungen liegen hierüber bisher nicht vor.

Belative, photographische Wirksamkeiten verschieden achneller  $\beta$ -Strahlen

haben Brass (1) und Asrou angegeben.

87. Die Schwitzungskurve bei physikalischer Briwicklung nach dem Fixieren. Ähnliche Verhältnisse wie bei den a-Strahlen dürften im allgemeinen für Lichtstrahlen bei physikalischer Briwicklung nach dem Fixieren vorliegen, denn durch des Fixieren sollten die Einfilisse der Kornskuktör haw, des Bei-

tungssustandes der Körner fortfallen. Durch das Wegiösen des Bromailbers ist den Reiffiedmen haw. Entwicklungsseniren der einzelnen Körner die Möglichkeit gegeben, zusammensuflocken. Diese geflockten Keime, die jetzt als Entwicklungssenirum wirken können, entsprechen einem Belichtungssustand der Schicht, in dem jedes Korn bereits sehr aft vom Licht getroffen ist. Der untere superproportional ansteigende Tail der Lichtkurve müßte dam mahr oder weniger fortifallen, wie es die Schwärsungskurven der Abb. 120 (S. 180) tetulchlich enkennen lessen.

Wie leicht einzusehen ist, sollte die Korngröße der Emulsion hierbei eine große Rolle spielen, und zwar könnte bei sehr feinkörnigen Emulsionen (etwa bei Lippanne-Emulsionen) der untere Teil der Schwirzungskurve nur wenig gegenüber dem bei chemischer Entwicklung erhaltenen verändert werden.

Versuche Hegen hierüber noch nicht vor.

Umfangreiche Untersuchungen über die Entstehung der Schwärzungskurve bei physikalischer Entwicklung nach dem Fixieren hat in letzter Zeit Annua (8, 5, 19) gemacht. Die Messungen wurden an Emulsienen

aus peptisieriem Bromelher vorgenommen.

Die Herstellung solcher Emulsionen geschicht im Prinzip folgendermaßen: Bromailber wird durch Mienhen währiger Lösungen von AgNO, und KBr gefällt, durch Dekantieren gewaschen und darauf in Gelatinelösung wieder zu einer Emulsion verteilt (peptisiert). Wie welt die Ergebnisse, die an achhen Emulsionen erhalten worden sind, auf Emulsionen normaler Herstellungsweise übertragen werden krimen, läßt sich sohwer beurteilen.

Durch Korneithhungen, Titzetion des photolytisch gehildeten Silbers (latzaten Bildes) und durch Titzetion des entwickelten Silbers stellte Auszu bei den

beschriebenen Versuchsverhältnissen fest, daß:

1. im normalen Belichtungsgebiet der Schwirzungskurve die Masse des latenten Bildes im Verhältnis zur entwickelten Silbermenge und Kormahl ganz ähnlich wie bei den normalen Emulaimen und bei chemischer Hutwicklung) (etwa wie in Abb. 175, S. 267) ansteigt;

2. im Solarisationsgebiet der Schwiesungskurve

s) entwickelte Schwärzungen und Silbermengen almehmen,

 b) und swar im Minimum der Solarisation, größere Mangen latenten Silbers vorliegen als im Maximum der Schwirzungskurve,

o) die Zahl der entwickelten Körner stark abnimmt (entgegen den Beob-

achtungen bei der chemischen Kniwicklung, siehe S. 179 haw. 275),

d) die Masse der entwickelten Körner etwas zusunehmen anheint (entgagen den Beobachtungen bei der chemischen Entwicklung, vgl. S. 275),

e) die Deckkraft (siehe S. 76) des entwickelten Bilbers ahmimmt (entgegen den Verhältnissen bei der ahemischen Eintwicklung);

3, in NaNO-haltigen Schichten (aus peptisiertem Bromellber)

a) die Menge des latenten Bildes bis weit in das Belichtungsgebiet, welches dem Solarisationegebiet der MaNO<sub>n</sub>-freien Schicht entepricht, stetig sunimmt,

b) die Zahl der entwickelten Kürner ebenfalls — such im Belichtungsgebiet, welches dem Solariestionsgebiet der NaNO<sub>F</sub>freien Schicht entspricht —, stetig sunimmt, dann ein Maximum erreicht und bei weiteren Belichtungen nicht

shalmant. - Soleriestion with south night etc.

# d) Der Einfluß der Strahlungsbedingungen auf die Gestalt der Schwärzungskurve. Das J.t. Gesetz. — Der Intermittenzeffekt.

88. Allgemeines. Nach dem Gesets von Grovenus und Daaren wird ein photochemischer Umsets nur durch absorbierte Einergie veranscht. Die absorbierte Energiemenge entspricht dem Produkt aus

# Interettät $(J) \cdot Zeit (t)$ .

Die einfachete Besiehung swischen photochemischem Rifekt und absorbierter Energiemenge ist affenbar die Proportionalität. Bursur (I) und Roscon funden, daß bei vielen photochemischen Besitämen diese Proportionalität swischen photochemischem Umastz und  $J \cdot t$  erfüllt ist, gleichgültig, ob J groß und t klein ist oder umgekehrt, wenn nur das Produkt  $J \cdot t$ , also die absorbierte Energiemenge, konstant ist.

Bei seinen photographisch-photometrischen Messungen der Heiligkeiten von Stemen erhielt suemt Schungen (I) Besultate, walche dazauf hindeuteten, daß für die photographischen Bromellbergelatineschichten das Gesetz von Buzzau und Bosoon nicht gilt. Beid darauf stellte Annut (7) sensitometrische Messungen an. Sie ergaben, daß für den photographischen Prozeß die Bestprontstiuregel von Buzzau und Bosoon bei grüßeren Intensitätsschwankungen nicht gilt.

Nach Amery bestätigten Schwarzschund (I) und Einen (6) die Ungültigkeit der Resiprositätungel für die photographischen Bromallbergelatineschichten und stellten fest, daß nur dann gleiche Schwärzung entsteht, wenn die Variabeln p und i die Bestähung

$$J \cdot f' = konst$$

erfüllen, wohel a ein konstanter Exponent sein soll.

Die Annahme, daß p eine Konstante ist, stimmt jedoch weder mit den Ergebnissen von Annux, noch mit denen von Enganzen (S), der des Problem nach Schwarzschund und Russe unterstehte, fibersin. Der Exponent p (Schwarzschund-Exponent) ergibt sich vielmehr als eine variable Größe.

Densoh sind von Shurrano (14, 250) und Muns sowie von Know (1) Versuche

genacht wurden. Know stellte folgende Formel auf:

$$J \cdot t \cdot 10^{-4} \sqrt{\left(\lg \frac{J}{J_0}\right)^4 + 1} = \text{konst},$$

wordn bedeuten:

s und  $J_s$  die Konstanten der betrachteten Raudelon,

 $J_0$  ist die optimale Intensität, d. h. die Intensität, bei der für ein gegebenes  $J \cdot t$  die Schwärzung ein Maximum ist.

Die Besiehung von Kuns ist in größerem Umfang von Haxet (1) bei seinen photographisch-photometrischen Messungen der Halligkeiten von Sternen anzewandt worden.

In neuester Zeit haben neben Hunaum: (1, 9, 5) und Ross (1), Jours (18, 14, 16, 16, 17) und Mitarbeiter, sowie Annus (5, 7) und Hugustr umfangreiches Material gestmucht. Im folgenden sollen die Resultate dieser neueren Arbeiten, durch welche die älteren überholt erscheinen, susammengestellt werden. He seigt sich, daß das Problem bisher nach folgenden Gesichtspunkten, die sogleich für die Gliederung des dersostellenden Stoffes gelten, untersucht wurde:

1. Die Dezstellung der Schwirzungskurven bei Intenstitievsdationen und

der principielle Minfinß der Intenstitätsvariation auf die S-Kurve.

2. Der Einfinß der Intensitätsvariation auf die Schwärzungakurve bei verschiedenen Emulsionstypen,

3. Der Einfluß der Intensitätsvariation auf die Schwirzungskurve bei ver-

schiedener Entwicklung.

Der Einfinß der Intensitätsvariation in Abhängigheit von der Strahlenart.
 (Licht, Röntgen- und α-Strahlen).

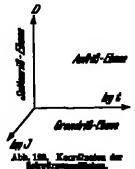
ö. Überblick.

Eine beiriedigende Deutung der Ungültigkeit des Resiprositätsgeseines bei

den photographischen Schichten ist bisher nicht gegeben worden.

89. Die Darstellung der Schwirzungskurven bei Intenstitisvariation (Schwirzungsfläche) und der prinzipielle Einfüß der Intenstitisvariation auf die Schwirzungskurve. Zur Charakterialerung der Eigenschaften einer photographischen Schlicht wird im allgemeinen die Schwirzungskurve, also die Abhängigkeit der entwickelten Schwirzung von der aufgestrahlten haw, absorbierten Energiemenge hersungsworm. De terloch die Energiemenge

menge herungenogen. De jedoch die Energiemenge, das Produkt J. I., bei vaziahlem J varschiedene, den J entsprechende, entwickelbare Schwärzungen ergibt, so reicht strenggenommen zur völligen Charakterisierung der Schwärzungen in Ahhängigkeit von der Energie nicht aus. De die Schwärzungen von zwei Variahlen, J und I. abhängen, muß vielmehr zu einer räumlichen Darstellung, bei der die Schwärzungen durch eine Fäsche wiedergegeben werden, geschritten werden. Zugleich mit dem Hinweis hierauf führten Anzus (5,7) und Bagzur diese Betrachtungen auch praktisch durch, indem sie zuerst prinzipielle räumliche Darstellungen der verschiedenen möglichen Abweichungen vom Resi-



proxititisgesois und schließlich auch auf Grund von Versuchen die räumliche Darstellung einiger praktischer Beispiele gaben,

Auf den drei Koordinaten des ritunlichen Systems werden die Dichten (Schwärzungen) (y-Achse), igt (s-Achse), und ig J (s-Achse), enterprechend

Abb. 190 aufgetragen.

Ein vollständiges Bild von der Schwärzungsfische wird durch eine (flächenhafte) Zeichnung gegeben, wenn zu den drei Achsen haw, zu den drei Koordinatenchenen (sy. ss. ys.) parallele Schwittebenen gelegt werden und die Schwittlinien dieser Eibenen mit der Schwärzungsfische auf die entsprechenden Koordinatenchenen (sy. Aufrischene, ss. Grundrißebene, ys. Seitenrißebene) projektet werden. Denn stellen die Projektionslinien auf der Grundrißebene mit den Koordinaten lg i und lg J. Linten gleicher Dichten dar. Die projekterten Kurven auf der Aufrischene mit den Koordinaten lg i und D entsprechen den Schwärzungskurven bei gleichen Tetensitäten und variierter Zeit (Zeitskalen), und die Kurven auf der Seitenrißebene mit den Koordinaten lg J. und D entsprechen den Schwärzungskurven bei gleichen Zeiten und variierter Intensität (Intensitätsskalen). Bei der seichnerischen Derstellung werden der Einfachheit und Übersichtlichkeit wegen die drei Einenen (Aufriß-, Seitenriß- und Grundrißebene um 90° um die Ig J. baw. Ig i-Achse gedreht erscheinen.

Dus Schwitzungsgesetz, also die Besiehung swiechen J und t, ist dam offenbar durch die Kurven der Grundrißebene gegeben. Zunächst soll gezeigt werden, wie bei verschiedenen Gestaltungen des Schwitzungsgesetzes diese

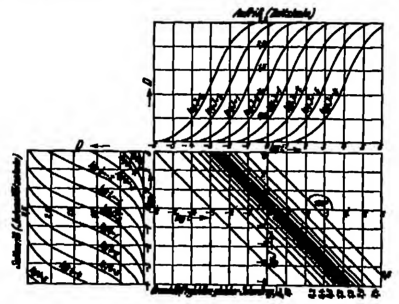
Kurven sueschen.

#### 1. $J \cdot i = \text{konst}$ .

Der einfachste Fall ist die Gültigkeit der Resiprozitätzegel. Des Schwärsungsgesets nimmt die obige Form an, d. h. gielche Energiemengen urzeugen gleiche Dichten. In dem gewählten System werden die Kurven der Grundrißsbene durch Gleichungen der Furm

$$\lg J + \lg t = konst. (1)$$

dargestellt. Es muß sich also eine Schar paralleler Geraden ergeben. Die Kurven auf der Aufrißebene (Zeitzkalen) und auf der Seitenrißebene (Intensitätzukalen) müssen identisch sein. In Abb. 191 sind diese Verhältnisse dargestellt.



Ath. 181. Grand-, Apri und Sulteuris der Sebretrampelliebe bei Offitigiet der Rentreutitierent.

Der Winkel, unter dem die Geraden der Grundrißebene die ig i-Koordinate schneiden, ergibt sich aus (1) durch Differentietion:

$$d \lg J + d \lg i = 0$$
  
 $\frac{d \lg J}{d \lg i} = -1 = \lg \alpha$   
 $\alpha = (180^{\circ} - 46^{\circ}) = 186^{\circ}$ .

### 2. $J \cdot F = \text{konst}$ .

Hat des Schwärzungsgesets die Gestalt, wie sie zuerst von Schwarzunger, I) angenommen wurde, so ergeben die Energiemengen  $J \cdot P$  gleiche Dichten, wobst p (der Schwarzschuld-Exponent) eine von D, J und t unabhängige Konstante bedeutet.

Anch in diesem Falle mitsen die Kurven der  $\lg J \cdot \lg t$ -Ebene parallele Geraden, und swar entsprechend der Gleichung

$$\lg J + p \lg t = konst$$

aeta,

Der Binfinß der Strahlungsbeitingungen auf die Gestalt der Schwärzungskurve, 201

Für den Winkel  $\alpha$ , unter dem die Geraden die  $\lg t$ -Achse schneiden, ergibt sich in diesem Fall:

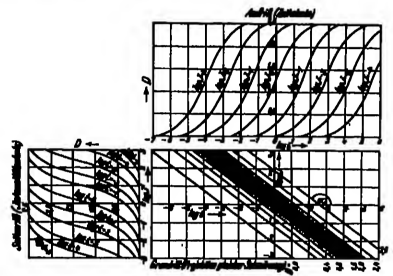
$$\frac{d \lg J}{d \lg i} = -p = \lg \alpha.$$

Für p = 1 wird  $\alpha = 135^{\circ}$  (Resiprositätsregel, s. 1).

p < 1 ,  $\alpha > 185$ ,

p > 1 ,  $\alpha < 185^{\circ}$ 

Die Kurvun gleicher Schwärzungen sind also für p < 1 stäcker, für p > 1 schwächer als 135° geneigt. Darsus folgt, daß bei p < 1 die Zeitskeien weniger stell verlaufen als die Interstätisskalen, übereinstimmend mit der Erfahrung. Abb. 192a gilt für p = 0.8.



Abb, 1984. Grand-, Auf- and finiteness der Belevierungsführ bei Gültigließ der Saus-Antonnessungenber Benickung  $J \cdot t^p = \text{kennig p für alle Dickten hemstent.}$ 

Wie ersichtlich, haben alle Zeitzkulen untereinander und alle Intersitätisakalen untereinander gleiche Furm.

## 3. J · f(P) - kopet.

In diesem Fall ist der Exponent p eine Funktion von der Dichte D. Die Kurven der Grundrißebene werden dergestellt durch Gleichungen der Form:

$$\lg J + p_{(D)} \lg i = \text{konst}.$$

. Sie sind also eine Schar nicht paralleler Geraden, denn  $\alpha$  ist eine Variable, und swar eine Funktion von D:

$$\frac{d \lg J}{d \lg t} = -p_{(D)} = f_{(D)} = \lg \alpha:$$

In Abb. 192b haben Amurs und Houster den vorliegenden Fall durch ein Beispiel erläutert. p nimmt hier mit steigender Dichte zu, infolgedessen laufen die Geraden nach höheren Intensitäten zu auseinander, die Intensitätekurven werden mit abnehmender Intensität steller, die Zeitkurven werden mit zunahmender Zeit steller. Soloho Verhältnisse sind in der Praxis bei Gaziicht-(Bintwicklungs-) Papieren die Regel. He kommt aber soch der umgekehrte Fall z. B. bei Kinspositivfilmen vor.

4.  $J \cdot fU_i 0 = \text{lemmas}$ .

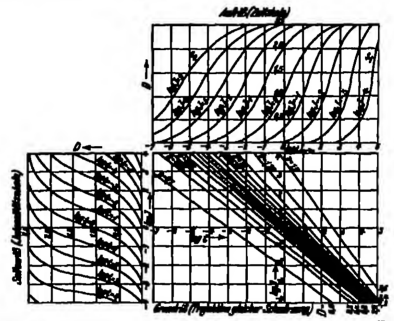
Wird p als Funktion von J und t angenommen, so gift für gleiche Schwärsungen die Formel:

 $J \cdot f^{\prime} U_1 0 = \text{konet}$ 

und die Projektionen auf der Grundrißehene werden bestimmt durch Gleichungen der Art:

 $\lg J + f_{U,\,0} \lg t = \text{konst}.$ 

Die Projektionen sind nunmehr Kurven. Von einem Exponenten p kann nicht mehr gesprochen werden, da sich plängs einer Kurve stetig ändert. Die p-Werte kasen sich am einfachsten bestimmen, inden man an die Kurven



Alda, 1975. - Grund-, And- und Rathwell der Schreitungsführte bei Gelligheit der Instalang J. : f<sup>eld</sup> -- Joseph y für als und Geselle Dickte benetzet, aler für versichteten Dickten Vermichteten (zumeinem und pfolgender Dickte).

Tangenten legt und die Winkel swiechen Tangente und let-Achse ermittelt. Dam ergibt sich p an dem Punkt, wo die Tangente angelegt wurde, su:

p kunn auch auf andere Weise, rechnscisch, nach der bekannten Bestimmungsmethode des SCHWARMSCHILD-Exponenten gefunden werden. Für gleiche Dichten gilt:

$$\begin{split} J_1 \cdot f_1^p &= J_a \cdot f_1^p \text{; hierans engiles sich:} \\ \lg J_1 + p \log t_1 &= \lg J_3 + p \cdot \lg t_4 \\ p &= \frac{\lg J_1 - \lg J_2}{\lg t_4 - \lg t_4} \,. \end{split}$$

Für nahe benachbarte Werte von  $J_1$ ,  $t_1$  und  $J_2$ ,  $t_3$  has hierarch p die Bedeutung eines Differentialquotienten.

Die Schwärzungsfläche läßt sich in dem vorliegenden Fall nicht mehr ahwickeln, während in den übrigen Fällen (1—3) die Schwärzungsflächen —

wie sich am leichtesten an den geraden Projektionen auf der Grundrißebene erkannen läßt -- abwickelber sind.

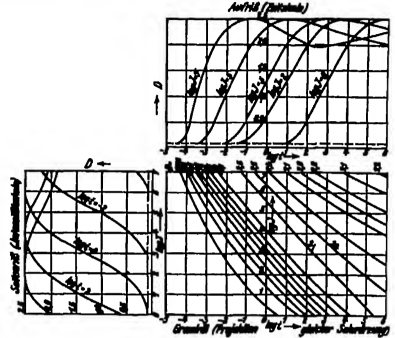


Abb. 1884. Grund-, Ani- und Belleurit der Rebertrumpelliche der grunnen der mederliche Rene

In Abb. 195a und b isi die experimentali ermitialie Schwitzsungefüche einer hochempfindlichen Emulsion (Ägfa-Extra-Rapid) dargestellt. Aus den

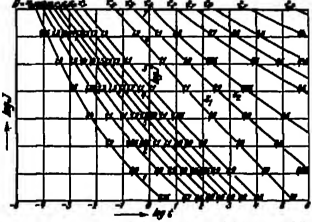
Kurven der Grundrißshene ist emichtlich. daß hier das Schwärsungagensis die Gesiali

 $J \cdot f(U, t) = konst$ 

hat, daß also der Faktor p sine Funktion you J and ! ist.

In Abb, 194 ist die 4 Bohwareungeriache ж Form eines plastischen Modells abgebildes.

۸b Lightquellen verwandien Annes und Receive bed der experimentallen Remittelung der Daten der Abb. 193a haw. 198b hothkeesige Meialifadenlampen, Die



Intendition diese Lampen wurden einemeits durch verschiedene Abstände und Blenden (Röhrenphotometer bei Dispositiv und Kinepositiv) und anderwsetts durch Anwendung eines Ernn-Hauer-Photometers (Extra-Rapid), dossen Schwärzungs- bzw. Interstätzumfung 1:50000 betrug, variiert. Die höchste Interstätz wurde mit einer 1000-Wett-Nitralampe in 50 cm Entiernung erhalten. (J=8000 Lumen;  $\lg J=3.9$ .) Die Interstätzen wurden über 7 bis 8 Zehmerpotenzen, die Belichtungsseiten über 9 Zehmerpotenzen variiert. Entwickelt wurde 5 Minuten in Rodinal 1:25.

In Abb. 1935 sind sur besseren Übersicht die p-Werte (Differentialquetienten; iga) der Projektionskurven der Grundrischene in verschiedenen Kurvan-

abstinden (verschiedene  $\lg J \cdot \lg i$ -Werte) bestimmt und eingeneichnet.

Die Kurven s<sub>1</sub> und s<sub>2</sub> begrensen die neutrale Zone des Hächeumaximums (vgl. Abb. 110 auf S. 174). Die Gebiete jenseits von s<sub>3</sub> gehören der Solariestion an. Es ergeben sich bei kleinen Intensitäten große, bei mittleren Intensitäten



Abb. 164. Die fielerdermagniffiche der Agie-Erdenergeligieten (s. c. – Beltefinden bei den Jahrechtiten ig is und ig is. c. c. . – Indenditienteriem soft den Belledermagnetien ig is und ig is. 8 – Vertriebenliete der Schreiben. (s. c. – provide Diminiogerings und bei großen Intensitäten und kleinen Schwärzungen (bzw. kloinen (-Werten) wiederum beträchtliche Abweichnigen vom Rostprosititingosets, die denen bei kleinen Intendition inversatind. Die p-Werte stind also sowohl größer als auch kleiner als 1. Ans der deutlich sichtbaren Tendens der Grundrißprojektionskurven, nach hohen Intenettaten hin in einem Punkt susammensulauten, läßt sich schlioßen baw, extrapolision, daß hel gentigund hohen Intenditaten die Schwärzungskurven (Zeliakula haw. Internitātuskale) nahezu senkrecht zur lg i- law. kr J-Achse verlaufen müssen.

Im Solarisationsgebiet sind die Abweisbungen vom Resiprositätsgemets gans besonders groß. Bei hohen Intensitäten sinkem die Schwärzungen steller und bie zu tieferen Schwärzungen hinab als bei guringeren Intensitäten (Aufriß und Seiteuriß in Abb. 198a). Bei hohen Intensitäten

tritt also die Solariention mehr hervor als bei kleinen Intensitäton, wie schon von Enguson (3) und Lucaus (s. Enus, [11, 809]) beobachtet wurde.

Das Beispiel der Agfa-Kritzs-Rapid-Platte szigt garn allgemein, daß praktisch;

1. der Exponent p sowohl von der Intensität (J) wie auch von der Belichtungszeit (t) hav. von der entwickelten Dichte (D) abhängig sein kann,

2. der Exponent p kleinere Werte als 1 (p - 1 entspricht dem Resipro-

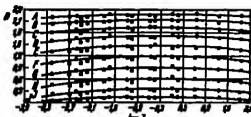
sitätements), sowie auch größere Werte als 1 annehmen kann.

Wie weit dies vom Ermistonstyp abhängt, ist aus dem folgenden Alsechnitts zu erschen. Die diesbestiglichen Untersuchungsergebnisse sind sum Teil vom Journ und seinen Mitarbeitzen erhalten worden. Sie wählten eine andere, weniger übersichtliche und vollständige Darstellungsweise der Versucharesulinte als Annes und Bouner: Auf der Abssisse werden die Intensitäten, auf der Ordinate die Dichten aufgetragen, wobei die Dichten gleicher J. t.-Werte bei verschisdenem J betrachtet werden. Die Kurven gelien also für gleiche J. t.-Werte (vgl. die Abb. 195, 197, 199, 200, 203, 204, 205).

Ans den Kurven, die sich bei dieser Darstellungsweise ergeben, kann man folgendermaßen auf des Schwärzungegesets in der Form  $J \cdot t$  haw,  $J \cdot P = konst$ soldiofien: Es ist  $p = (\lg J_1 - \lg J_2)/(\lg t_1 - \lg t_2)$  (vgl. fl. 292) oder (wenn  $\lg H =$  $\lg J \cdot t$ ; also  $\lg t = \lg H - \lg J$ )

1gJ\_1—1gJ\_1 (16 m 1 - 14 m 2 + (14 2 - 14 2 2 ) wobel also  $B_1$  und  $J_1$  haw.  $B_2$  und sussammengehörige Werte für gleiche Dichten sind.

Mit Hills dieser Berdehung lassen sich die p-Worte sus den Diagrammen berechnen. Und swar wird: p = 1, wann  $\lg \mathbf{Z}_1 - \lg \mathbf{Z}_2$ =0;  $\lg H_1 = \lg H_2$ ; d. h. man bowegt sich bei gleichen Dichten auf einer Kurve für ein konstautes



a Kurra für ku am fab. 171 m

 $J \cdot t$ , parallel sur  $\lg J$ -Aches; p < 1, wenn  $\lg B_1 - \lg B_2$  positive Werte annium t, wie im Gehiet des Kurvenanstiegs (s. B. in Abb. 195, Tab. 178); g> 1, wenn lg  $B_1 - \log B_n$  negative Worte annimmt, wie im Gebiet des Kurvenabfalls (z. B. in Abb. 198, Tab. 178).

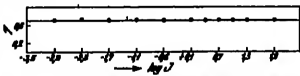
Die Berechnung der p-Worte nach oblger Formel ist für die Kurven der Abb, 195 u. 200, Tab. 178 u. 🖦 178a durchgoführt [a. Joseph (16) u. Hunn].

Aus dam Grundriß der Schwärzungsflichendemtellung nach ABRES und Rocourt (vgl. z. B. Abb. 198b) erbāli man die



Punkte der Kurven in der Derstellungsweise nach Jours folgendermaßen: Man sicht parallele Geraden, die unter einem Winkel von 1889 gegen die lgs-Achse geneigt sind. Längs dieser Geraden ist das Produkt J. 1 konstant (s. 8, 290). Die

Koordinaten der Schnittpunkte dieser Geruden mit den Kurven gleicher 🗼 🐠 Dichte (also D-Werte und lg J-Werte) entsprechen mithin dan Punkian ainer Kurve nach Journ.



90. Der Hinfins der Intensität auf die entwickelte Dichte in Abhängigkeit vom Emulsionstyp. Journe (15, 16, 17) und Huan haben eine Ansahl verschiedener Ennulsionstypen untersucht, von denen hier drei hochempfindliche (Sunn 18, Sunn-Graffex und Kine-Negativ), eine mittelempfindliche (Kine-Positiv), eine panehromatische, eine Process- und Dispositiv-Emulsion erwithnt werden sollen.

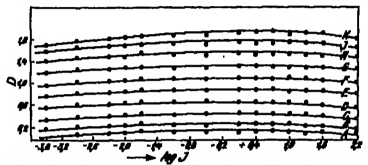
In Abb. 195, 196 n. 198 and die Kurven für die Siam 28, die Sam-Gesflex und Kine-Negativ-Emulsion dargestellt. Abb. 197 und 199 seigen die Abblingigkeit der y-Werte (also der Neigung) der Zeitskalen von der Intensität.

Tabelle 171. J.:-Werte der Kurven der Abb. 198 und 198.

Kirm	3.1	Enve	J - 1	Enve	3-1	Kare	3.1	Im	311
A B	0,0 <b>9</b> 9 0,079	O D	0,155 0,313	7	0,6 <b>2</b> 5 1, <b>2</b> 5	G H	<b>3</b> ,5	I K	10 <b>2</b> 0

Die  $J \cdot t$ -Werte für die Kurven der Abb. 195 und 198 sind in Tabelle 171, für die der Abb. 195 in Tabelle 172 enthalten.

Es ergibt sich für die drei hochempfindlichen Emulsionen ein sehr Ahnliches Verhalten gegenüber dem Einfinß der Intensität auf die Schwärzungs-



lldt, 188. Introditionistis hat other handwaysindisten Manhieu. (Kadal-Kino-Regully.) -- John Murro für handsasia J -t. (Die J -t-Verta sind om Indoln 171 au ontwinnen.)

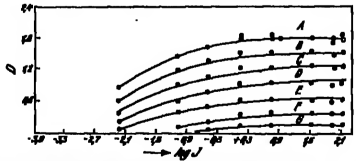
kurven: In allen Füllen ist eine nur geringe Abweichung vom Resiprositätsgesets — wie die Kurven der Abb. 195, 196, 198 erkennen lassen — vorhanden (vgl. auch die p-Werte in Tab. 173 für Sunn 23). Die p-Werte der Zeitkurven

Alth. 180, Abblisphint des y-Wurtes von der Interetiff, (Kerkel-Eins-Fernéty.)

sind in beiden Fällon unabhängig von der Intensität.

Die ührigen Emulsionen, deren Daten in den Abb. 200—210 (Dichtekurven bei gielchem J. 1 und variablem J. 20-

wie Kurven der 7-Werte in Ahhlingigkeit von J) enthalten sind, seigen erstens similich wesentlich stärkere Abweichungen vom Bestprosibilingents als die



Alde, 180. Introditionistic bal obser untichamplicalitates Remains (Rise-Frankley). — John Kurve für inneistates J+1. (Die J+1-Worte einel um Tabolie 173 pa quincianges.)

beiden hochsmpfindlichen Emulaionen und zweitens eine mehr oder weniger starke Ahhlogigkeit der p-Werte der Zeitskalen von der Intensität.

Tabelle 172. J. f-Worse der Kurven der Abb. 195 u. 200.

Kure	(m-E-mit.)	Lieve	((az · mk.)
A	64	G H I	3
B	89		I
O	10		0,5
D	8		0,25

Die J. I.-Werte der Kurven der Abb. 200 enthält Tabelle 172.

Tabelle 178 a enthält die Werte für p, die sich durch Awendung der Formel

J.F auf die Kurven der Abb. 200 ergeben.

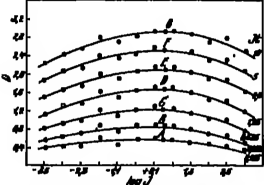
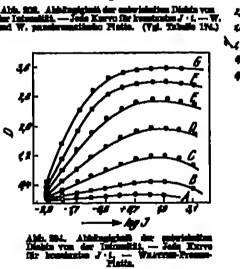


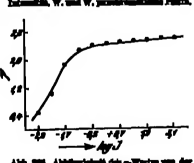
Tabelle 173. Weste für p in Abhängigkeit von J bei Sump 23 (Abb. 195).

		le J			
1,3 0,9	1,15	0.0 -0.5 -0.9 -1.4 -1.4	1,00	-2,4 -2,7	0,91



ł,

Alle and Alexandre de p. Warten von der Land W. man W. pender water Politic.

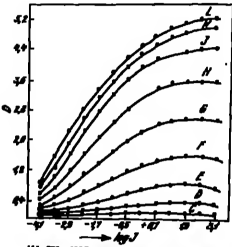


Ald. Std. Abbitmiglati dai y-Warim von der Internetiti, --- Walmus-France-Patte.

Die panchromatische Platte (Abb. 202 und 203) zeigt einen mittleren Einfinß von J, sowohl betreffs y als auch der Dichten. Sehr stark dagegen variieren die y-Werte und Dichten bei den unempfindlichen Process- und Diapositivemulaionen (Abb. 204—207).

Tabelle 173a. Werte für p (Abb. 200) und y (Abb. 201) in Abhäugigkeit von "F bei einer Kinepositivemulsion.

16.7	P	7	<b>36.7</b>	7	7	47	•	7	域よ		γ
1,8 1,8 1,5	1,0 1,0 1,0	1,0 1,0 1,0 1,0	0,6 0,8 0,0	1,0 0,97 0,97 0,88	1,0 1,0 1,0 1,0	0,8 0,6 0,0 1,3	0,85 0,83 0,81 0,77	1,0 0,09 0,08 0,08	- 1,0 - 1,8 1,1 2,4	0,77 0,79 0,79 0,09	0,93 0,86 0,80 0,78



40 40 -41 -40 -17 -48 -17 10 -47

Alde, Alle Aldellegischeit der Diebeit von der Tuten eitet. — Jahr Kurve für inneinnen J.-1. — Marman-Mon-Lauten-Parin. (Vpl. Talleite 1942)

Dis J·i-Werte der Kurven in den Abb. 202 und 206 sind der Tabelle 174 zu entnehmen:

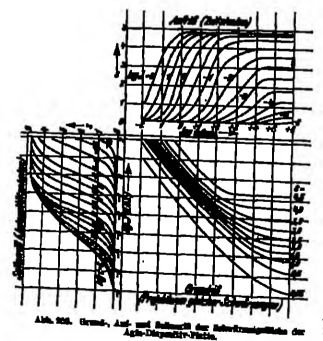


Tabelle 174. J. 6-Worte dor Kurven der Abb. 202 und 206.

Euro	J - ( (Lex - mit.)	X	(Lax · sole)
ABORRE	0,155 0,312 0,625 1,25 2,50 5,0	G H I K L	10,0 \$0,0 40,0 80,0 160,0

Entwickelt wurden alle Emulsionen mit einem Pyrogallolentwicklor nach folgender Vorschrift:

1000 g Wanner 25 g Na<sub>2</sub>80<sub>1</sub> 5 g Pyrogaliol 20 g Na<sub>2</sub>00<sub>2</sub> 0,5 g KBr

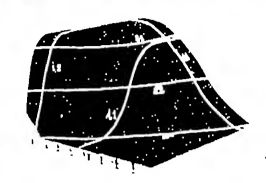
Amms (f) und Eggmer haben außer der Agfa-Hetra-Rapid-Schicht(Abb.193/194) noch die Agfa-Dispositiv- und Agfa-Kine-Positiv-Schicht untersucht. Die Ergebriese sind nach dem von Anne und Econer sugeerheiteten System, welches bereits oben ausführlich besprochen wurde, in den Abb. 208 his 210 mitgestellt.

Abb, 209 gibt ein Abhild der plastisch dargestellten Schwirzungefliche

der Agfa-Dispositiv-Schicht.

Auch Annes und Rocume finden also, wie beconders die Kurven der Grundrifffische der Abb. 208 (Dispositivemulation) sedown, daß im Verhältede zu der von ihnen untersuchten hochempfindlichen Emulsion (Agfa-Extra - Rapid, Abb. 198) die mittelempfindliche Regulation (Kine-Positiv, Abb. 210) und die unempfindliche Schicht gro-Sere Abweichungen vom Resiproxititisgesetz aufweisen.

Besonders markent Hegen die Verhältnisse bei der Dianosi-



a day Agla-Diayonille-

tivachicht. Im Gebiet normaler Belichtungen ( $\lg t \leq 2.5$ ) ergeben die Tangenten an die Kurven der Grundrifffische (vgl. hieren das oben singehend besprochene Belapiel der Extra-Rapid-Schicht) Abweichungen vom Bestyrcedtätegesets, wie

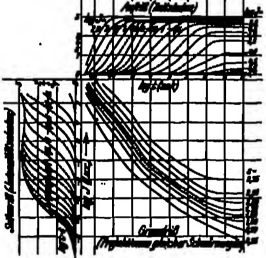
sie such andere Emulsionen seigen. Der SOHWARMGHULD-.Reponent bew. demon Differential quotient betrigt s. B.

Bei geeingen Intensitäten dagegen beginnen die Kurven stack umaubiogen, his ale besonders bot höheren Schwärsungen parallel sur lg (-Achse verlaufon. Dies ontapricht ednam West von p = 0. Die Folge biervon ist, wie die Zeitakalen auf der Aufrißfische seigen, daß die Zeitzkalen bei sehr niedrigen Schwirzungen in die neutrale Zone (vgl.

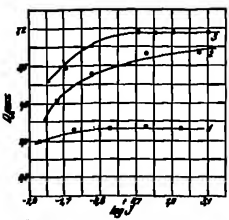
on. 1,3 auf der Dispositivplatte au erhalten.

Alth. Bis. Gran Abb. 208) umblegen. Es let also offenber nicht möglich, bei Internettiten von 10-4 Lux such bei noch so großem i baw. J. i höhere Schwitzungen als

Ganz thuliche Beobachtungen machten Jones (18) und HALL. Sie geben in der folgenden Ahb, 211 die Abhängigkeit der erreichberen Maximalschwärzung von der Intentität bei drei verschiedenen Empletonen an, wobei hervoembehen ist, daß die Kurven für Ansentwicklung (30 Minuten Pyro-Butwickler, Vorschrift s. S. 298 unten) gelten.



Nach Abb. 211 ergeben sich für die kleinsten Intensitäten, wekelze die maximale Schwirzung einer Schicht entwickeln lassen, folgende Werte:



Ald. 211. Abblingigistö der sutschust unbefräußleren Sahretzung aber Schiebt von der Intensität bei Vorschäusen Spraktieun, (Atmobiskinus)

> Kurro I; Pakus-Vum Kurro B; Mast-Lanters-Pakto | Kodah Kurro 8: Command-Vum

Unter maximaler Schwirzung ist bei diesen des Angaben die höchste überhaupt bei einer Schicht zu erreichende Schwirzung verstanden, im Gogenatz zu der maximal bei einer bestimmten Intensität erreichlieren Schwirzung.

Zu den obenerwähnten Boolmohtungen, daß die mempfintlichen Emulsienen einem größeren Kinfluß der Intensitätsveriation unterliegen als die empfindlichen, haben Taxvanar (3) und Lovanam einen wertvollen Beitrag geliebet, indem sie die Abhängiskeit vom Intensitätsbuffinß in den einzelnen Kongrößenklassen einer Emulden untensichten,

TRIVELLE und LOVELAND wählten die WRATTER-Ordinary-Pricoss-Platho als Untersichungsobjekt, bei der, wie die Abb. 204 und 206 (S. 297) zeigen, eine starke Abhängigheit der Dichten von der Beliehtungsintensität verhanden ist.

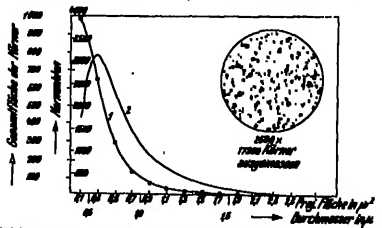


Abb. 214. Karapillenvertallung in der W. u. W. Prospo-Besteleite. (En den Abb. 218 und £14.) Kurre 1: Karamilien einer Europrikanischen in Flindersteinelt. Aufres 2: Gestmitlichen der Körner einer Karapillenbiese.

Die Kornklassen wurden nach den bekannten Methoden (vgl. Kapitel II, A, e, 8. 28) geizennt haw, ausgesählt. Mit den abgetrennten Korngrößenfraktionen wurden Einkornschichten (vgl. S. 30) hergestellt und an diesen der Einfluß der Intensitätivarisation bei der Belichtung untersucht.

Abb. 212 gibt die Korngrößenverteilung der Whatzen-Ordinary-Process-Platte wieder (vgl. Kapitel II, A, c, betr. Koordinateneinteilung und Masse).

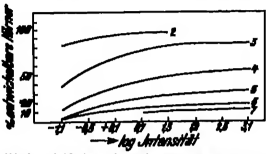
Zunächst wurde die Zunahme der entwickelberen Körner innerhalb einer Kornklasse  $(0.3 \mu^4)$ , enterprechend der maximal vorhandenen Korngriße) mit der Intermität bei konstantem  $J \cdot t$  festgestellt. Abb, 213 enthält die diesbestiglichen Kurven. Jede Kurve gilt für ein konstantes  $J \cdot t$ .

Wie erwichtlich, geht bei einheitlicher Korngröße der Internitätzeffelt mit wachendem J. t durch ein Maximum. Bei kleinem J. t ist die Differens der

entwickelberen Körner swischen kleinem J und großem J klein, sie wächst mit stelgendem  $J \cdot i$  and nimum bed großem  $J \cdot t$  wieder ab.

Das Vorhalten der verschiedenen Karnklassen bei variienter Interestato malert Abb, 214. Alle Kurven gulten für ein gemeinsames J.i.

Die Kurven der Abb. 214 eggeben den wichtigen und eindeutigen Befund, daß die Eintwickelberkuit der großen, d. h. empfindlichen Körner fast unabhängig und die der



kleinen, unempfindlichen Körner stark abhängig von der Intensitätsvariation bei der Belichtung ist.

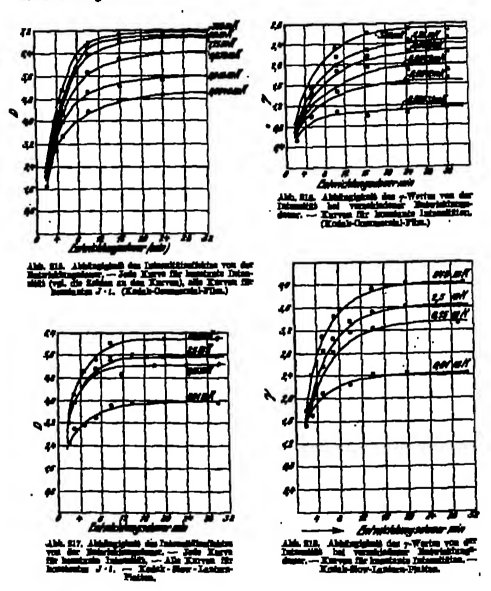
Fitr die Gesamtemulaten folgt bismus, in Übereinstimmung mit den obenerwihnten Beebachtungen, daß beim Überwiegen unempfindlicher Körner in



der Emulsion — wie im vorliegunden Falle der Waarrass-Process-Emulsion sine starke Abhängigkeit der Emulsion vom Intensitätschring resultiert, während beim Überwiegen hochempfindlicher Körner, wie dies bei den hochempfindlichen Emulsionen (Sunn-Graffex, Abb. 196, und Kine-Negativ, Abb. 196) der Fall ist, eine fast völlige Unabhängigkeit der Emulsion vom Intensitäts-Effekt resultiert.

Die vorliegenden Unterprohungsergebnisse lassen übereinstimmend folgende allgemeine Regeln über die Abhängigkeit der Schwärzungskurven von der Liehtintensität besiglich verschiedener Hmulsionstypen erkennen:

Der Einfinß der Intensität auf die Sohwärsungskurve ist bei unempfindlichen Empfindichen größer als bei hochempfindlichen. — Das gleiche gilt für die Kornklamen innerhalb einer Emulsion: Die Entwickelberkeit der großen, empfindlichen Körner ist fast unabhängig, die der kleinen sehr stark abhängig von der Beliehtingsintensität.



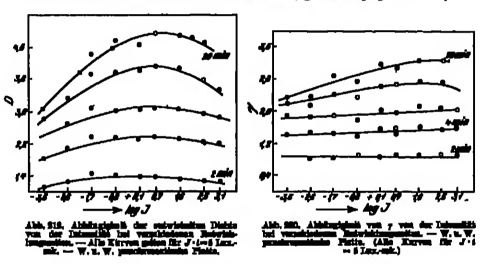
2. Wird das Schwitzennessensts in der Form

 $J \cdot F$ 

dargestellt, so ist der Exponent 9 abhängig von der Intensität und der entwickslise. Dichte, 9 kum sowohl Werte kleiner als 1 als auch Werte größer als 1 annehmen.

3. Die y-Worte der Schwitzungskurven werden bei den hochempfindlichen Emulsionen weniger als bei unempfindlichen Emulsionen von der Intensität beeinflußt; Armes und Econor beobschteten bei der Agfa-Extra-Rapid-Platte eine geringo Variation der 7-Werte der Zeitzkalen (vgl. Abb. 193a, Anfriß), dagegen starke Veränderungen der y-Werte bei der Kine-Positiv-Emulsion und Diapositivennulsion. Journe und HALL funden für alle hochempfindlichen Emulsionen koine Veränderung der y-Werte mit variahlem J, doch starke y-Variationen bei unempfindlichen Kanulsionen. In allen Fällen nimmt y mit steigender Intensität su.

91. Die Abhängigkeit des Kinflusses der Lichtintensfillt auf die entwickelte Diehte von den Entwicklungshedingungen. Jours und seine Eitarbeiter haben ihre Untermehungen fiber die Abhängigkeit des Schwärzungsgesetzes von der Intensität auch auf den Rinfluß verschiedener Entwicklungsbedingungen ausgedehnt. Sio variforten sowohl die Entwicklersubstanzen (s. Journ [14], HALL und Brugs) als such die Entwickhungsdauer (vgl. Journe [18] und HALL).



Für drei bereits im vurhergehenden Absolutit erwähnte Hanulstonen sind in dan Abb. 215 bis 220 die Dichten haw. y-Werte für verschiedens J-Werte und verschiedene Entwicklungsseiten aufgetragen. Jede Kurve gilt für konstante Belichtung (gleiches J und gleiches t).

Abb. 215 und 216. Commercial-Film.

Abb. 217 und 218. Dispositivplatte (Slow-Lantern-Plats).

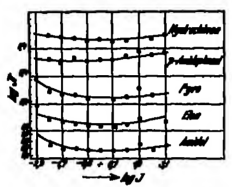
Abb. 219 und 290. W. u. W. Panchromaticplate.

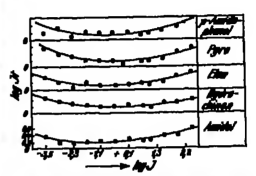
Die Derstellungsert der Bryebnisse für die pendyrometische Platte ist anders als die für die beiden anderen Emulsionen. Während einmal sof der s-Ashae Entwicklunguation autgetrages aind, golten im anderen Fall (panchromatische Schicht) die Zahlen der s-Achse für die (lg)-Intensitäten. In beiden Fallen werden gleiche  $J \cdot i$ -Werte betrechtet, und swar sind im Verlauf der einselnen Kurven der Abb. 219 und 220 die Intenstitten und Zeiten verschieden, dagegen bei den einselnen Kurven der Abb. 215-218 Intenstitien und Zeiten konstant.

Dementagerechend ist aus den Kurvan der Abb. 219-220 der Einfinß der Entwicklungsdauer auf die Abweichungen vom Resiprositätisgessta direkt an der mehr oder minder sierken Krimmung der Kuryen an erkennen. Im Falle der Gültigkeit des Resiprositituresetzes müliten die Kurven geradling und parallel

sur s-Achen verlaufen.

Um ans den Kurven der Abb. 215-218 die Abweichungen vom Bestprositilingentis bei verschiedenen Intensitäten und Kniwiekhnensuiten untereinander vergielehen zu können, betrachtet man die Dichtenunterschiede bei den einschen Entwicklungsseiten. Bei Gültigkeit des Besiprositätsgeseises würden elle Kurven in eine mesammenfallen.





Wie ansichtlich ist, nehmen die Abweichungen vom Resiprositätegesets in allen Billen mit der Butwicklungsdauer zu und erreichen bei Ausentwicklung ein Maximum, wie besonders die Kurven der Abb. 219-220 zeigen. Als Zeit

der Ausentwicklung ergibt sich on. 20 Minuten, denn von diesen Zeitpunkt ab nahman die Kurven ungefähr parallelen Verlauf an, wodurch die Konstans der Abweichungen vom Restprositäts-

geneta angeseigt wird.

Was im vorstehenden für die einrahen Dichten der Schwikrungskurven gefunden wurde, gilt auch ittr die Stellheit, d. h. für den y-Wert der Kurven. Anch hier nehmen die Abwelchungen vom Resignatistagesetz mit der Britwieklungsdauer zu, um bei Ausentwicklung (20 Minuten) gegen eine Grenze zu konversieren.

Die Expositionen  $(J \cdot i)$  bei den Kurven der Abb. 215 und 217 entsprechen

dem Beginn der neutralen Zone der Schwitzungskurve. In den Gremswerten der erreichten Dichten kummt daher die bereits obenerwähnte maximal mit einer bestimmten Intensität zu erreichende Schwärzung zum Anstruck,

Die Bedeutung der Zusammensetzung des Entwicklers, insbesondere der Entwicklerenbetaus für die Abweichungen vom Besiprositätsgesets ist von JOHNS, HALL und Burnes für drei verschiedene Emulsienen untermeht worden. Die Ergebnisse and in den Kurven der Abb. 221-228 wiedergegeben. Die naheren Versuchsbedingungen sind in Tabelle 176 swessmengestellis. Die Entwicklungsseiten wurden so gewählt, daß bei einer bestimmten Exposition (Tabelle 175, Spalte 3 und 4) (konst. J und konst. I) innerhalb einer Versuchsreihe (einer Emulsion) von allen Entwicklern die gleiche Dichte entwickelt wurde (Tabelle 175, Spalte 2).

Tabelle 175. Versuchsdaten zu den Abb. 231-222.

			Palleting 10-T <sub>c</sub> -mic.	Ĺ.					
Timeletes.	District	B-L		TuC <sub>v</sub> O,	Hydro	p-Ambio- phased	Pyro	He.	Avelded
RASTMAN Riow Lentern EASTMAN 23 RASTMAN 40	2,00 1,00 2,40	1,25 1,25 0,625	1,5 1,15 10,00	12=	10= 7= 7= 45	10=1 13= 90= 6= 45=			<b>30</b> -

<sup>1</sup> Hier wurde eine Dichte von 1,5 (hei 2,5 m-K. eak.) entwickelt.

Die alkalischen Entwicklerlösungen wurden nach folgendem Scheme angustist:

#### Ratwicklersubstanz m/20,

Ne CO						50 (	KBr 1	E
Ne <sub>a</sub> BO <sub>a</sub>			•	•		50 j	Waster 1000	OCEN.

Beim Amklolentwickler fiel das Alkali (Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>) fort. Der Bisenovalatentwickler wurde nach folgender Vorschrift hergestellt:

L KOO.	•		•	•	•			•	25 g	II. FeSO <sub>4</sub>	25 8
WHEEL .	•	•	•	•	•	•	•	•	70 <b>ca</b> m	Wasser	0,35 g

Vor Gebrauch wurden 1 Tell von II mit 3 Tellen von I gesnischt,

Die Kurven der Abb. 221—228 gelten für konstante Dichten. Die Durchbiegung dieser Kurven — das verschiedene  $J \cdot i$  bei verschiedenen J für konstante Dichten — ist ein Maß für die Abweichungen vom Resiprositätigesetzt. He läßt sich kein wesentlicher Rinfinß der Entwicklersummmenestzung hav. der Hutwicklersubstants auf das Schwärzungsgesetz erkennen. Die Kurven zeigen eine bemerkenswerte Übereinstimmung untereinander. Die Abweichungen liegen zum Teil innerhalb der Fehlergrensen.

92. Die Abhlingigkeit des Binfinness der Strahlungsinteneität auf die Schwitzungskurve von der Strahlenert. Lichtetrahlen. In den verhergehenden Abschnitten Nr. 89—91 ist der Binfinß der Intensität auf die Schwitzungskurve bei Bestrahlung der Schicht mit Licht behandelt werden. Alle dort erwähnten Versuche wurden mit weißem und nicht mit monochromatischem Licht angestallt.

Über die Wirkung von Licht vermhiedener Wellenlangen liegen Beobach-

tungen von Bucum (1)
und Whumm vor. Die folgunde Tabelle 176 enthält
die Sonwansenutz-Hzponenten p einiger Hmulsionen in Abhängigkeit
von der Wellenlänge \(\lambda\)
des sur Besteahlung der
Schichten angewandten
Lichten.

Tabelle 176. Abhängigkeit der Schwammenun-Exponentien p'von 1.

	Rest Addition Description (p)		
Projection 1	Max	Grea	Zot
BORLEGUERE	0,91 0,92 0,78 0,86	0,90 0,91 0,78	0,90 0,79 0,89

Rin Binfinß der Wellenlänge des Lichts auf das Schwärzungsgesetz ist idernach nicht zu bemetken.

Röntgenstrahlen. Die ersten Versuche über das Schwärsungsgesetz bei Röntgenstrahlen machte Kudurum (I). Seine Versuchsmorthung war so, daß

Hay, Handbuch der Photographie V.

die Intensität der Steahlung proportional mit dem Strom der Rönigenröhre verliert wurde. Die Belastung der Röhre war 20 kV. Die Intensität wurde maximal im Verhältuis 1:4 verliert. Es wurde mit ungefliterter, also inhomogener Strahlung operiert. Als Entwickler wurde Risenomalet angewandt. Tabelle 177 enthält die Versuchengebuisse.

Tabelle 177. Abhängigkeit der antwickelten Dichte von der Intensität der Böntgenstrahlen bei gleichem  $J \cdot t$  (Kabaum).

intentità nà der peter	Pallations deser Manufacture	Districts	Interpolity w.A. der 1.50m	Baltalaigne despr Mission	Dishto
1,0	19,0	1,09	8,0	4,0	1,16
<b>1</b> ,0	6,0	1,15	4,0	8,0	1,15

Versuche mit monochromatischer Strahlung machten GLOCKER (3) und Traus. Sie verwandten die Strahlung von Se mit  $\lambda = 1,10$  ÅE., Ag mit  $\lambda = 0,56$  ÅE. und Sb mit  $\lambda = 0,47$  ÅE. Die maximale Intensitätsvariation beirug 1: 6,6. Einige Dichten mit augehörigem Schwarzschuld-Exponenten p sind in Tabelle 178 versichnet.

Tabelle 178. Der Schwarzungen-Exponent o bei verschiedenen Schwärzungen, welche durch verschiedene Böntgenstrahlenintensitäten hervorgerufen wurden.

Dishta	Brames p	Dishis	Mayorama p	Diride	Repeated p	District	Imposes p
Q4 Q0	0,99	0,65 0,85	0,98 0,09	0,85 1,0	0,95	1,0 1,4	1,0 0,98

Als Hatwickler verwandten Grooters und Traun den auf S. 188 verseichneten Adurulentwickler.

Wetterhin fand Bouwers (1) bel einer maximalen Intensitätsvariation von 1:9 einen Wert für p von

$$p = 0.99 \pm 0.03$$
.

Übereinstimmend fanden also alle Autoren, daß bei Böntgenstrahlen das Rexiproxitätsgesetz mit großer Annäherung gilt. Dieses Ergebnis gilt sowohl für verschiedene Entwickler als auch für verschiedene Entwickler.

β-Strahlen und α-Strahlen. Für β-Strahlen, also für schneile Elektronen, fund Bozzu (1, 248) die Gültigkeit des Beziproxitätsgesetnes.

Der β-Strahler bestand aus einem 0,4 mm dieken Klekeldraht, der mit Ba-E (Äquivalent 0,2 mg Ba) aktiviert war und in einer Bleichme lag. Das Priparat befand sich unter einem evakuierten Glasbehälter, so daß es nur nach unten auf einen Teller strahlte. Dieser trug ein os. 2,6 cm langes sentrales Anastsrohr, welches unten durch eine 6-mm-Blende aus 2 mm Messingblach mit Glimmschlatt verschlossen war. In der Mitte des Anastsrohres befand sich eine zweite Blende aus 2 mm Belblech von der gleichen Öffnung. Die phötographische Platte (Agfa-Extra-Rapid) lag in einer Kassette, deren Deckul aus 0,02 mm Al bestand, so daß diese im Verein mit dem Glimmschlatt die α-Strahlen von dem nachgehöldsten Ba-E gerade absorbiert. Die ganze Verrichtung war derentig angelegt, daß außer der direkten Strahlung mir noch solche Strahlen, die mindastens dreimal zu leichtstomigen Substanzen reflektiert waren, auf die Schicht gelangen kounten. Die Intensität wurde durch Verlanderung des Abstandes zwischen Priparat und Schicht verliert, und swar maximal im Verhältnis 1:50. Die Expositionszeiten bewegten sich zwischen 4 Minnight und

Der Einfinß der Strehlungsbedingungen auf die Getielt der Schwirzungskurve. 307

14 Stunden. Das Ahklingen des Präperstes bei den langen Belinkungszeiten

wurde in Rechnung gewogen.

Die Versuchsergebnisse sind in den Kurven der Abb. 334 dargestellt. Die einselnen Kurven gelten für gleiche  $J \cdot i$ -Werte. Da sie passilel sur s-Achse verlaufen, bestehen kaine Abweichungen vom Resiprositätsgesetz. Eine genaus Fehlerrechnung ergab

$$p = 1,00 \pm 0,01$$
.

Daß die  $\beta$ -Strahlen sich in besug auf des  $J\cdot t$ -Gesetz den Röntgenstrahlen so ähnlich verhalten, ist nicht verwundsriich, da die Röntgenstrahlen in der Schicht Elektronen frei machen, mithin also das latente Bild der Röntgenstrahlen auch durch Elektronen — wenn auch nicht von der Geschwindigkeit der  $\beta$ -Strahlen — erzeugt wird.

Für Elektronen von 1500 und 5530 Volt hat MACHEN (I) gefunden, daß des Resiprositätsgesetz (allerdings bei offenbar großen Versuchschliern) praktisch gilt. Bei den Versuchen mit den 5530-Volt-Hicktronen wurds J im

Verbaltaria 1:8600 varient.

Schließich ergab sich aus den Beobachtungen von H. Salmach (I, 114) auch für  $\alpha$ -Strahlen die Gültigkeit des Reziprozitätsgesetzes. Die Versuchsandrung ist som Tell bereits auf S. 185 geschikkert (Präparet unw.). Kutwickelt

wurde mit einem Pottsuche-Glysinentwickler. Es wurden drei verschiedene Emulsionen untersucht, Die Intensitätsvariation geschah mit Hilfe eines Bührenphotometers. Die Intensitäten wurden elaktroskopisch (relativ) gemessen. Nach der Ionisationsmethode erhielt man für die vier verschiedenen Lochweiten die Werte:



Alda Stat. Abblinghabel der enfordebiten Belgreitzung von der Indenstitt der Abstehlen. — Jede Aberte für Immetet-

gegenüber dan aus der Lochweite berechneten von:

### 1:3,25:4:0.

Für die drei untersuchten Schichten ergaben sich die folgenden Werte für p:

1. Agfa-Extra-Rapid: p = 0,98

2. SCHLEVERER: p = 1.013. JAHR: p = 1.01.

In Abb. 235 and die Schwässungskurven der Schwässung-Plette bei den verschiedenen Intensitäten wiedergegeben. Durch Verbinden von Punkten gleicher  $J \cdot t$ -Werte auf den einselnen Kurven erglit sich eine sumähern für s-Anhet parallele Gerade, d. h. es erseugen gleiche  $J \cdot t$  bei verschiedenen J gleiche Schwärzungen.

98. Der Intermitienzeffelt. Ähnlich wie die Verlation der Belichtungsinterattät hat auch die Unterbeschung der Belichtung auf die entwickelte Schwärzung Hinfinß. Aufeinanderfolgende Belichtungen summieren sich also nicht au der gleichen entwickelten Schwärzung, wie die der Summe der Tellbelichtungen

enteprechande kontinuistiche Belichtung ergibt.

Benbachtungen mehr qualitativer Art über diesen "Intermittensefiski" haben stieret Schwarzschum (I), Annex (S), Englister (I), Shirpani (I4, 223) und Muis, weiterhin Ruswick (I), Jones (I) gemacht. Wie schon tellweise von diesen Attoren gefunden wurde, spielen bei der Auswirkung des Intermittenseffisktes auf die entwickelte Dichte folgende Faktoren eine Rolle:

1. Die Zahl der Unterbrechungen der Belichtung.

2. Des Verhältnis der Deuer der dunkten zur hellen Periode (g).

3. Die Wellenkings des Lichtes.

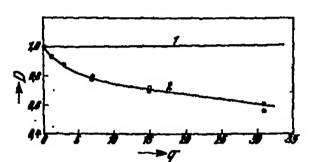
- 4. Die Größe der Gemmibelichtung haw, das Gebiet der Schwärzungskurve, in welches die entwickelte Dichte fällt.
  - 5. Die Intensität der Lichtquelle,

Die Art der Emulsion.

In neuere Zeit haben Davis (2) sowie Winniam (1) Messungen über die Größe des Intermittenzelfektes in Abhängigkeit von den erwähnten Faktoren samscht.

Die Uniermehungsmethoden dieser beiden Anteren unterscheiden sich in einem sehr wesentlichen Punkt, welcher zugleich ganz allgemein die verschiedenen Möglichkeiten der Unterschungsert des Intermittensaffaktes zeigt: Während

Abb. 506. Rebeitzungskurven gilt a-direktion bat verzeichnen Erbeitelben. — Die Rebeitzung der Kurven verhäufes Projekt von globben 7 · 6.



DAVIS sur Ausführung der intermittierenden Bolichtung eine Scheibe mit stufenartigem Schtor (über dieses Sensitioneter s. B. DAVIS [J]) rach

Alda 2006. Abbitugiginell den Lubrynitismunflehien was den Verleitigte der Seitsberer der direktion und der Justim Periode (g). Eurwa 11 innehmentitisme Reinbetrag.

Art der Schmung-Scheibe verwandte, arbeitete Wuntand mit einer bew. mohreren Scheiben, die je einen Sektor von einer gewinen Apertur hatten. Bei Davm wurden also alle Expositionen über das ganse aufgenommene Gebiet der Schwitzungskurve in einem Arbeitegung gemacht, wobei alle Expositionen in die gleiche Zahl Teilexpositionen unterteilt wurden. Wuntand dagegen beliehtete die einselnen Beliehtungsstufen der Schwitzungskurve einseln, hintereinander als Zeltskals. Hierbei wurden die verschiedenen Expositionen in eine der Größe der Exposition proportionale Zahl von Teilexpositionen unterteilt. Wuntand arbeitete außerdem mit monochromatischem Licht (Fig-Lampe und Filter) und Davm mit weißem Licht (Farbiemperatur 5226° O). Die klareren und eindeutigeren Verhältnisse dierten also bei Wuntand vorliegen.

Im folginden werden die Resultate von Wanstand und Davis besprochen. Der Binfluß des Verhältnieses Dunkelperlode; Hellperiode (g) und der Unterbrechungssahl. Die Einfilme dieser beiden Faktoren sind mitelnander verknünft.

Die Abb. 236 und 237 enthalten Kurven nach Versuchen Warmanns (1, 346), welche die Abhängigkeit des Intermittensuffaktes von diesen beiden Fakturen erkennen lassen. Bei diesen Vermehen ist der Intermittenseffekt auf eine Linhtmenge henogen, welche bei kontinuierlicher Aufstrahlung die Schwirzung 1 ergeb.

Die Kurve 2 der Abb, 226 gibt die Resultate zweier Versuchsreihen wieder. bei denen folgendermaßen verfahren wurde:

Ver- scheler- rethe	Daner for halten Parishe	Deuer der danklass Perjada Demer der laden Perjada	Mahl der Trabe- brechnigen pen dieksinde	Variation design
1	konstant	variant	vaciler	Sektoren verschiedener Apertur, Um- drehungsgeschwindighaft variiert so, daß helle Periode konstant.
3	vacion	variers	konstant	riaß hells Periode konstant. Sektoren wie oben, Umdrehungen- schwindigkeit konstant.

J = konstant.

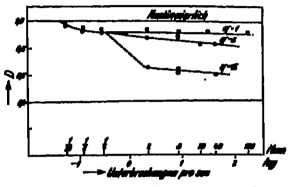
De beide Versuchereihen durch die gielehe Kurve wiedergegeben werden. orgibt sich, daß offenbar der Binfluß der Unterbrechungssahl gegenüber dem

des Verhältsnisses a bei den vorliesenden Versuchsverhältnisson su vernachlässigen ich. Mit wacheendem Verhältnis q, d.h. also mit Zunahme der Dener der dunklen Periode wichet der Intermittemseffekt, Die Kurve wird wiedergegeben durch eine Exponentialgleichung der Form

$$dD = c \cdot q^{b}$$

would a und & Konstanten bedeuten, die abhängig von der Emulaioneert aind.

Für die Kurve 2 der Abb. 220 ermb sich s. B. für



s Interestite Deniel Hall-Periods (4).

c = 0.80; b = 0.6 (Chances-Kontrestplatte).

Für eine Wratter panchrometische Platte war:

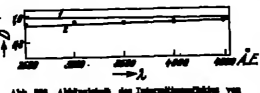
$$a = 0.63$$
;  $b = 0.69$ .

Abb. 227 zeigt, wie weit die Unterbrechungssahl Einfinß auf die Größe des Intermittenssifektes hat. Wie ersichtlich, ist bei Unterbrechungen von atomal in 20 Sekunden ble atomal in 4 Sekunden der Intermittementekt unabhängig von dem Verhältnis q. Bei Unterbrechungssahlen über sweimal je Schunde dagegen spielt nur noch der Binfluß von g eine Rolle, und der Binfluß der Unterbrechungssahl ist fast zu vernachlässigen.

Dor Einfluß von 2 auf den Intermittenzeifekt (s. WEIRLAND [1,844]). Abb. 298 und 299 seisen, daß der Intermittemeffakt — wieder, wie oben, bezogen auf eine kontinuischiche Beliehtung entsprechend der Dichte 1 -- von der Wallenlänge des Lichtes sehr verschieden bei den einselnen Schichten abhängig ist. Während bei der Granze-Proces-Platte eine deutliche Zunahme des Riffskies vom Ultraviolett nach dem Sichtbaren hin festanstellen ist, ist bei der hochempfindlichen Hamman-Sprentway-Platte der Intermittamerfiekt nur wenig abhingig von 1.

Die Abhängigkeit des Intermittenzeffektes von der Strahlungsintensität. Über die Abhängigkeit des Intermittenseffektes von der Interstiät der Lichtquelle hat Davis (2) umfangreiche Versuche gemacht. Er fand, daß das Verseichen des Effektes, welches von den älteren Beobschtzen nur als negativ (relativ zur Wirkung kontinuisrlicher Bestrahlung) gefunden wurde, sowohl positive als auch negative Werte amehmen kann, je nach der Intensität der Strahlungsquelle bei der Belichtung.

In Abb. 280 sind die Abweichungen AD der intermittierend und kontinuterliche aufgenommenen Schwärzungskurven (besogen auf die kontinuterliche S-Kurve) von einer hochempfindlichen Emulsion bei verschiedenen Belich-



Ath. 100. Abhingiging des Internationaus Salinio.

der Wellendung bei einer hechtenstlichen Sobiebt.

Karyo I: Internationalisten Belleitung.

Karyo I: Internationalisten Belleitung.

(Barretan-Specieus).

tungsintensitäten dargestellt.
Aimitohe Verhällmisse, wie in Abb. 230 ergaben sich auch bei allen anderen von DAVII untersuchten Hamistonsarten (Process-Platten, sensibilisisrien Schichten): In allen Füllen veränderte sich das Verseichen der Intermittensabweichungen mit steigender Belichtungstutensität von negativ nach positiv. Bei

den Vermohen wurde 16 mal intermittiert (gemittelt aus 8, 16 und 82 Intermittensen), bei einer Intermittenseahl von 4 je Sekunde (vgl. die Arbeitsweise von Dayns, s. Rinkeitung).

Alb, St. Abbispiolo de Interchismelista van de Wilselme int des maggintistes Instales. (Polassabels Petia)

Kurva il bushqiribba Baliddan. Kurva il bakunitimada Baliddan. Der Einfluß der Größe der Gesamtbelichtung auf den Intermittenseffekt.—Kontinuierliche und intermittierende Belichtung als Vor- und Nachbelichtung. Die Ahhängigkeit des Intermittenseffektes von der Gesamtbelichtung baw. von der ermichten, entwickelten Dichte zigt die Abb. 230. Wie ersichtlich, wächst die Intermittensebweichung von der Schwelle der Schwirzungslurve ab zunschst siemlich schmell an, erreicht bei Dichten von 0,4—0,6 ein Maximum, um schließlich nach höheren Schwirzungen wieder lang-

sam zu verschwinden. Davus fand bei allen seinen Versuchen und Hamulsionen ähnliche Verhältnisse.

Biwas abweichend hierven sind die Beobachtungen von WEIRLAED (I), welcher zwar such ein Ansteigen der Intermittensahweichungen von der Schwelle ab und ein Maximum bei Schwärzungen von 0,6—0,8, aber dann ein Pazallellaufen der intermittierend und kontinuierlich aufgenommenen Schwärzungskurven bis zu Schwärzungen von 1,6—2 findet (Change-Kantrast und Wharzun-Panchrumstisch).

WHILLAND (1) machte außerdem noch die für das Wesen des Intermittenseffaktes sehr wichtige Feststellung, daß mit einer steigenden kuntimisriichen Vorbelichtung die Intermittensabweichungen almehmen und den Wert 0 erreichen, wenn die Vorbelichtung genfigt, um eine entwickelte Schwärzung zu ergeben, die ungeführ dem Erreichen des geraden Telles der Schwärzungskurve

<sup>1</sup> Vgl. B. 207 unten.

Tabelle 179. Binfluß von kontinuierlicher Vorbelichtung auf den Intermittenzoffekt. — Gesamt-J. : ~ 10 sek. kontinuierliche Belichtung q = 15 (vgl. B. 308). — CRAMER-Kontrastolatio.

	Kantingierinko Var- bav, Radh- ballalaing Bekanden	D had brother had taken Verballelang	D byl bestellider Thekkelidereg	Ecotionierinto Ver- inv. Each- indictions Sciences	P led Veletimes	D logi legation foliage it posts affectively
•	9. <b>* * *</b> * * * * * * * * * * * * * * * *	0,64 0,70 0,80 0,87 0,94 0,97	0,64 0,63 0,66 0,67 0,70 0,73	.7 8 9 10	1,0 1,0 1,0 1,0 1,0	0,78 0,75 0,85 0,92 1,0

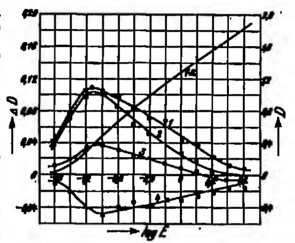
entspricht. In Tabella 179 sind die Zahlen einer entsprenhenden Versuchsreihe sommengesielli: He wurde eine konstente Lichtmenge aufgestrahlt. Kon-

timportion suggestrable comb de cine entyrickelte Dichte von 1,0. Diese Lichtmongs wurde nun verschieden untertellt:

1. In eine kontinutariiche Verbelichtung und internittierende Nachbelichtung,

2. In eine intermittletende Vorbelichtung und kontinuiseliche Nachbelichtung.

Sobald also eine kontilnuterliche Vorbelichtung von os. 6 Sekunden gegeben wird, verschwindet der Intermittenseffekts, withrend or bet ther Zummmensetung kontinulariicher Belichtung + intermittlerender Belichtung aber mit der kontinuisrichen Belichtung als Machbelichtung noch sehr beträchtlich ist. Die 6 Sekunden kontinuter-Hohe Belightung enterprechen dem Punkt der Behwarungs-



kurve der Chamus-Kontenstplatte, wo der gende Teil der Kurve erreicht ist. Aus diesem Versuch folgt, daß die Verschiedenheiten der entwickelten Schwitzungen, wie sie durch den Intermittensetlekt hervorgerufen werden, offenber durch den anfänglichen Aufbau des leienten Bildes bedings werden.

Die Abhängigkeit des Intermittenseffektes von der Emulsionsart. Hiertiber Milt sich bis jeint noch nichts aussagen. Wertigstene lassen die Versuchs von DAVIS (\$), der eine game Beihe verschiedener Emulsionen untersuchie, knine Regel eckennen. Ans den Versuchen Waustamps (1) knimte geschlossen werden, daß hochempfindliche Hemilstonen klainere Intermittenseffakte unigen als unempfindliche (vgl. Abb. 228 und 230), was mit den entsprechenden Beobschiungen beim J. f.-Gesets übereinstimmen würde.

94. Überhiick und theoretische Dentung der Ergebnisse. Werden die vorstehend erwihnten Experimentalergebnisse sonsammengefallt, so lamen sich folgende States über die Abhängigheit der emtwickelten Schwärzung von der

Intensität der shorbierten Strahlung aufstellen:

1. Lichtstrahlen.

Bei Bestrahlung der Brumsilbergelatineschichten mit Licht verschiedener Intensität gilt für die entwickelte Schwirzung in keinem Fall des Restpresitätsgesets. Die Abweichungen vom Restpresitätsgesets sind eine Funktion von der Intensität und der Schwirzung. Die Abhängigkeit der entwickelten Schwirzungen von den absorbierten Lichtmengen wird daher in vollständiger Darstellung nicht durch eine Kurve, sondern durch eine Fläche (Schwärzungsfläche) wieder-

gragebani (s. Nr. 89, S. 289).

Abhängig von der Intensität ist auch die hächste entwickalbere Schwärzung (d. h. es wird selbst bei den hächsten  $J \cdot t$  nur ein Teil des Silbers der Schicht entwickelber), und swar nähert sich diese mit at eigen der Intensität der überhaupt maximal entwickelbaren Schwärzung der Schicht. (Alles Silber der Schicht wird entwickelbare.) Die kleinste Intensität, welche die (überhaupt) maximal entwickelbare Schwärzung einer Emulsion herbeiführen kann, ist bei technischen AgBr-Gelatineschichten im allgemeinen annähernd umgekehrt proportional der Empfindlichkeit der Schicht (vgl. S. 800).

Hochempfindliche Emulsionen seigen im allgemeinen geringere Abweichungen von dem Resiprositätsgesetz als unempfindliche Emulsionen. Insbesondere ist bei den letzigenannten auch der y-Wert, d. h. die Steilheit der Schwärzungskurven in weit höherem Maße von der Intensität abhängig als bei den hochsungfindlichen Emulsionen (s. S. 295ff.). Das gielche gilt für die verschiedenen

Kornklassen innerhalb einer Emulsion (s. S. 300).

Mit steigender Entwicklungsdauer nahmen die Abweichungen vom Resiprozititagesets zu, um bei Ausentwicklung gegen einen Grenzwert zu konvergieren. Die Art der Entwicklersubstanz hat auf die Abweichungen nur geringen Einfinß (Sir. 91, S. 303).

Die Wellenkinge des absorbierten Lichtes hat auf die Abweichungen vom

Restructificants chanfalls between Einfinß (Nr. 92, S. 805).

3. Röntgenstrahlen,  $\beta$ -Strahlen und  $\alpha$ -Strahlen. (Strahlen mit boben Eigensturgengen.)

Bei allen diesen Strahlenarten ist kein Einfluß der Intensität auf die ent-

wickelte Schwitzung festsustellen (Nr. 92, S. 206),

 Für die empirische Darstellung des Schwärzungsgesetzes sind zwei Ansitze zu erwähnen:

BOHWARDCHILD: J·F = knock.

Da p von der Intensität und von der Schwärzung abhängig ist — p kann sowohl größer als I als auch kleiner als 1 sein —, hat es keinen Sinn, von einem konstanten Exponenten zu reden. Die den Intensitätzeffekt oharakterizierende Größe p wird vielmehr durch einen Differentialquotienten (der Projektionskurven der Schwärzungsfäsche auf die Grundrißebene) gegeben (Nr. 80, S. 299/203).

b) Know: 
$$I = J \cdot i \cdot 10^{-6} \sqrt{(\lg J)^2 + 1}$$
 (s. S. 288).

Dieser Ansatz words von Jones, Hums und HALL in die Form

$$J \cdot i = \frac{J_0 \cdot I_0}{3} \left[ \left( \frac{J}{J_0} \right)^2 + \left( \frac{J}{J_0} \right)^{-\alpha} \right].$$

ungewandelt.

He bedouten hierin:

 $J_a$  die optimale Intensität. Diese ist folgendermaßen definiert: Bei der Darstellung des Schwärzungsgesetzes: s-Achse:  $\lg J$ , y-Achse:  $\lg J \cdot i$ , Kurven für gleiche Dichten geltend (vgl. z. B. Abb. 221—223, S. 304), ergibt sich

sin mehr oder minder susgesprochenes Minimum für die Energiemenge  $(J \cdot t)$ , welche die Schwärzung der Kurve ergibt. Das zu diesem  $J \cdot t$  gehörige J ist  $J_4$ .

 $t_0$  das zu  $J_0$  gehörige t.

s eine Emulsionskonstante.

Für extrem kleine Intensitäten gilt die Besiehung:

$$p=\frac{1}{1+a}.$$

Mit der erwähnten Formel konnten Journe (17), Hunn und Hazz die Abweichungen vom Resiprositätegesetz bei den untermohten Hauleionen in gewinen Gronsen gut damiellen.

Eine Deutung der Abweichungen vom Resiprozitätegesets bei den Bromailbergelatineschichten ist hisher nicht gegeben worden. Die erwähnten Ansätze von Schwamschund und Knou-Jours haben nur die Bedeutung einer Kinkleidung der Beobachtungen in eine rein empirische mathematische Formal.

Überhickt man die verstehend auf Grund der Versuchsergebnisse aufgestellten βätze, so läßt sich an Hand der in Kapitel Π, C, b, γ (betr. Überhick s. Nr. 84, S. 260) und Π, C, c S. 261 ff. dargestellten Anschauungen doch anhan ungefähr eine Verstellung über die Entstehung des Intensitätzeffektes

geben (vgl. Recent [4, 8] sowie Travatta [5] und Lovinand).

Zunächst ist es eine grundlegende Frage für die Theorie des Intensitätseffaktes, ob die Masse des latenten Bildes bei gleichem J·t und verschiedenem J gleich ist. Versuche Hegen hierüber noch nicht vor, doch läßt sich bereits aus der von Eugenser und Normack und ihren Schülern unter verschiedenen Bedingungen gefundenen Quantumausbeute von 1 Ag-Atom je ke bei der Photolyse des Bromailhers in den Schichten und in bindemittelfreiem Zustand schließen, daß die Masse des latenten Bildes bei gleichem J·t nur von der Gesamtanzahl der absorbierten ke und nicht von der Ansahl absorbierten ke je Zeiteinheit abhängig ist.

Demanisprechend kann die Abweichung vom Resiprositätsgesetz nur auf einer verschiedenen Ausmutzung des latenten Bildes durch den Entwickler beruhen. Hierfür war nach den auf S. 202 entwickniten Vorstellungen der Ver-

teilungssustand des latenten Bildes von großer Bedeutung.

Es wurde gezeigt, daß mit großer Wahrscheinlichkeit die Ag-Atome des latenten Bildes an gewissen Zentren (den Beifkeimen), die nach Zehl und Größe von dem Beifungssustand haw, der Empfindlichkeit der Emplich abhängen, kongulieren. Durch Kongulation einer mehr oder weniger großen Zehl (je nach der Empfindlichkeit des Korne) von Ag-Atomen an einem Kongulationssentrum wird dieses entwickelber.

Es ist nun durcheus vorstellbar, daß diese Kongulation der Ag-Atome an den einzelnen Zentren durch die Intensität der absorbierten Strahlung law. durch die Entstehungsgesohwindigkeit der Ag-Atome — entwider in längsren Zeitshatsinden ein Atom nach dem andern (geringe Intensität) oder viele Ag-

Atome un gleicher Zeit (hohe Interstütt) - stark beeinfinßt wird.

Diese Auffassung erhält swei starke Stätten in den Befunden, daß für Strahlen mit hoher Elementsrenergie (Röntgenstrehlen,  $\beta$ -Strahlen,  $\alpha$ -Strahlen, das Rentproxitätsgesetz gilt. Aus dem gleichen Grund, wie für diese Strahlen die Unterschiede der Emukion bezäglichen ihrer Empfindlichkeiten bew. Reifungsanstände ausgeglichen werden, dürften auch die Intensitätzeffekte fortfallen. Dieser Grund liegt, wie bei der Emistehung und Deutung der Schwärzungskurven (s. S. 278) auseinandergesetzt ist, in der verschiedenen Masse des latenten Bildes, die ein Lichtquant einerseits und ein Röntgenquant bew.  $\beta$ - oder  $\alpha$ -Strahl anderer-

esits hildet. Während ein Lichtquant os. 1 Ag-Atom für das lateute Bild liefert, bildet ein Rönigenquant os. 1000 und ein a-Strahl os. 10000 Ag-Atome an einem Korn. Wird also ein Rönigenquant von einem Korn absorbiert, so ist das gleichbedeutend damit, als ob mit einer 1000 fachen Lichtintensität (bestiglich he je Korn) bestrahlt wird. Ra ist weiter einleuchtend, daß einflußreiche Variationen der Kosgulation der Ag-Atome des latenten Bildes besonders dann auftreten werden, wenn einselne Ag-Atome in verschiedenen langen Zeiträumen gehildet werden. Ob jedoch 1000 oder 10000 Ag-Atome gleichseitig gebildet werden, dürfte gleichbedeutend sein für die Kosgulationsart der Ag-Atome. Dementsprechend wird die Intensitätsvariation bei den Strahlen, die je absorbierte Blementsrenergie 1000 und mehr Ag-Atome am Korn praktisch gleichseitig frei machen, keinen Einfinß auf die entwickelte Schwärzung haben.

Anch die besonders stacke Beeinflussing der Solarisation (vgl. s. B. Abb. 193a, S. 293) durch die Intensitätsvaristion, bei der nach der auf S. 261 gegebenen Deutung die Keime des latenten Bildes eine kritische Grüße erreichen, deutet in die Richtung, daß der Intensitätsselfekt ein Kosgulationsphänemen ist.

Weitschin MSt sich auch der geringe Intensitätsschicht bei den hochempfindlichen Emulsionen (S. 295) und Körnern (S. 201) im Vergleich zu den unempfindlichen Emulsionen und Körnern mit Hillie der dargelegten Anschauungen deuten. Bei den hochempfindlichen Emulsionen genügt im Durchschnitt die Kongulation von viel weniger Ag-Atomen an einem Beifinsim der Körner als bei einer unempfindlichen Emulsion, um einem Beifinsim entwickelber zu machen. Die Kongulation der Ag-Atome des latenten Bildes teitt daher bei den unempfindlichen Hemulaionen in getöerem Maßetabe auf als bei empfindlichen Emulsionen. Sie ist infolgedessen auch bei den unempfindlichen Hemulaionen in stürkerem Maße zu beeinfinsen, d. h. mit anderen Worten: Der Intensitätsstielet wird bei den unempfindlichen Emulaionen im allgemeinen größer sein.

Schließich ist noch eine für die Deutung des Intensitätseffaktes wichtige Beobachtung von Landvereut (1e, 281 baw. 290/287), der übrigens auerst auf die Bedeutung des Koegulation für die Deutung des Hiffaktes aufmerkamm machte, au erwähnen. Wird eine Schlicht mit blausm Licht his zu gleichen entwickelten Schwärzungen, einmal in 16 Stunden und einmal in 1 Sekunde verbelichtet, so ist die 16 Stunden verbelichtete gegenüber schwärzender Nachbeilehtung (mit mittleuer Intensität) wesentlich unempfindlicher als die 1 Sekunde verbelichtete. Das langsam, bei gezinger Intensität entstandene latente Bild ist also offenbar für das nachfolgende photolytisch gebildete Silber ein für die Heitwicklungsmannistung viel unverteilhafteres Gebilde als das bei großer Intensität entstandene

Im Sinne der Kongulationstheurie besagt diese Beobachtung racht deutlich, daß das bei gwinger Intensität entstandene latente Bild aus wenigen aber großen Keimen, das bei großer Intensität entstandene latente Bild dagegen aus vielen, aber kleineren Keimen besteht.

Diese Vorgänge sind leicht-erklärlich. Bei großer Konsentration gleichszitig am Korn entstehender Ag-Atome (entsprechend großer Intensität) ist en
möglich, daß sich von den Beiffenimen haw. Kongulationssentren unahhängige
Keime hilden, während bei seitlich nacheinsuder entstehenden Ag-Atomen (entsprechend kleiner Intensität) diese alle an den Reiffenimen knagulieren werden. Die
Zahl der Entwicklungssentren wie soch die aktive Oberfische des latenten Bildes
wird also bei großer Intensität größer sein, so daß hier eine bessere lintwicklungssassunisung des latenten Bildes stattfindst als bei gezingen Intensitäten.

Die Unahhängigkeit der Abweichungen vom Resiprostislingssein von der Entwicklersubstanz ist nach der gegebenen Entwicklungstheorie — die Entwicklung ist eine katalytisch beschleunigte Grenzflächenreaktion — arklärlich.

So läßt sich in die vorliegenden Versuchsergebnisse, die bisher noch in keiner bestimmten Richtung zur Begründung einer Vorstellung über die Entstehung des Intensitätseffektes gemacht worden sind, bereits zum Tell ein Zusammenhang bringen und auch mit Hilfe der neueren Anschauungen über die Verknüpfung von latentem Bild und Entwicklung eine Richtung angeben, in der die Ursachen des Intensitätseffektes vielleicht gesucht werden künnen. Von den vielen Beobachtungen, für die sich noch keine Deutung geben läßt, dürfte besonders die Abhängigkeit der maximal erreichbaren Schwirzung von Interesse sein. Kornsählungen und Zählungen der Hintwicklungssenten (vgl. S. 230) je Korn sind hier wie für das ganze Problem von großer Wichtigkeit.

Ein dem Intensitätseffekt verwandter Effekt dirfte schließlich noch der Intermittenseffekt sein. Vor allem die den Intermittenseffekt sufhebende Wirkung kontinuisrlicher Vorbelichtung seigt, daß auch hier beim Intermittenseffekt der anfängliche Aufbau des latenten Bildes gans in dem oben dargelegten Sinne von grundlegender Bedeutung ist (s. S. 311, Tabelle 179).

## e) Umkehreffekte auf Bromsfibergelatineschichten.

Anßer der Solariestion, die ein Teilgebist der normalen Sohwitzungskurve damiellt und deshalb bei der Eintstehung haw. Deutung der Sohwitzungskurve (S. 271) zu behandeln ist, sind noch eine Beihe anderer Umkahremohelnungen auf Bromeilbergeleitneschichten beobschiet wurden. Eine Gruppe dieser Effickte entsteht durch Überlegerung der nacheinanderfolgenden Wirkung verschiedener Strahlenarten. Hierher gehören:

1. Der Hamschar-Hiffshi. — Weißes Licht + ultrarotes Licht.

2. Der Craymus-Hifekt. — Weißes Licht von sehr hoher Intensität (Funkenlicht) oder Rönigsosiushken, Kathodansiushken, Scherung + weißes Licht (mittlerer Intensität).

3. Der VIIIARD-Riffeld, - Weißes Licht + Röntgenstrahlen.

Das umfangreichste Untermehungsmateriel liegt über den Hussenst-Effekt vor, der in der Spektrophotographie auch praktische Anwendung gefunden hat (s. unten).

Anßer den erwähnten Philosomenen ist noch ein underer Umkehreffakt

su erwähnen:

4. Der Sanarren-Effickt. — Er telit auf, wenn eine belichtete und in der Entwicklung begriffene Schicht von neuem belichtet wird. Das aneutwickelte

Negativ schligt darm in ein Positiv um.

95. Der Hersemer-Effekt, Herperimentelle Hegebnisse. Im Jahre 1829 beobschiebe Sir John F. W. Hersemer (I), daß in einem direkt sichtbaren farbigen Spektrum auf Chloreilber Ausbielcherscheinungen auftraten, die offenber durch ultrarote Strahlen verurscht werden waren. Heute wird unter dem Hersemer-Hiffekt eine Ausbielchung des latenten Bildes durch ultrarote Strahlen verstanden. Die eigentlich nur für Ausbielchung der direkten Schwirzung durch ultrarote Strahlen berechtigte Beseichnung Hussemm-Riffekt ist also in spiterer Zeit auch für den Ausbielchaffekt an Entwicklungsschichten übernommen werden. Hisrauf wies in neuester Zeit A. P. H. Tarvaccz (2) hin.

Umfangreichere Versuche an entwickelten Schichten veröffentitiehte suems Annux (5). Verbelichtete, nasse Brom- und Jodefflierkolledtumplaten wurden der Belichtung mit einem Spaktrum ausgesetzt. Am langwelligen Ende des

Spektrums war nach der Butwicking eine Aufhellung zu bemerken,

Um die Jahrhundertwende, nachdem lange Zeit nicht mehr über die Ausbleichwirkung der ultraroten Strahlen gearbeitet worden war, wurde in Deutschland das Verhandensein des Hauschme-Effektes bestritten (vgl. z. B. Lüppo-Chamme [4]). Jedoch konnte 1909 Schamm (4) nachweisen, daß in Frankreich bereits Muzzonau (1) 1906 den Hauschme-Effekt praktisch zur Aufnahme des ultraroten Somenspektrums ausgemutzt hatte.

Neues Beobschtungsmatschal brachten dann die Untersuchungen von Volates (I), Volates (6) und Schaum sowie von Schaum (II) und Labrem-Hamsen. Vornahmlich wird in diesen Arbeiten die Beziehung des Husschul-Effekts zu anderen photographischen Umkehrerscheinungen (Craydus-Effekt.

VILLAND-Effekt usw.) untersucht.

1923 nahm Transmur (I) die Methode von Mitzoghau für Aufnahmen im ultraroten Spektralgebiet wieder auf. 1934 veröffentlichte Armus (I) mine Versuche, die sich eingehend mit der Deutung des Hunsquar-Riffsktes befamen.

Alles wesentiiche, sowohl was Tatstohen als such was Theorie baw. Deutung anbeirifft, ist in den drei neuesten Arbeiten von Lasowanu (1e), Toursur (1,365) und Tatvazz (8) su finden. Der Inhalt dieser Arbeiten soll im folganden

susammenfamend wiedergegeben werden.

Allgemeine Versuchsbeitingungen sur Breiebung des Hunnehm. Bijehtes. Die Versuchsbedingungen, insbesondere die Huntellung der zur Aufhellung verwendeten ultrareten Strahlen sind mit einiger Sorgfalt versunehmen. Unsweckmißige Versuchsanerdnungen sind vernehmlich der Grund für den obenerwähnten Streit über die Rechtett des Hunnehm. Bifiektes gewasen.

Als Lichtquellen verwandten Lasevauur, Tollaner und Taivanin 500- bis

Als Lichtquellen verwandten Lasovauxt, Tolliner und Travallin 500- his 1000 kersige Metallindenkampen. Das Licht dieser Lampen wurde mit Farbgelatinsfollen filtriert, so daß mur noch Ultrarot hindurchkam. Es orwies sich

eine Kombinstion des

#### Agfa-Botfilters Nr. 109 + chulache Schicht des Agfa-Grinfilters Nr. 108

als sehr geeignet (Lusovnaux [1s]; Tourner [1]). Die kurswollige Gronse der Durchlänigkeit eines solchen Filters liegt swischen 766—800  $\mu\mu$ .

TRIVERIE verwandte ehenfalls ein Farbgeleitnefeltenfliter, welches alles Licht

unter 700  $\mu\mu$  absorblerto.

Die Wahl der Emulsion wird sweekmäßig nach folgenden Gesichtspunkten vergenommen: Es sellen die sur Aufhellung notwendigen ultrafoten Mehtmengen selbst keine (entwickelbare) Schwärzung an den unverbelichteten Schichten verunsehen. Diese Bedingung ist allgemein am leichtesten bei unempfindlichen Emulsionen zu erfüllen.

Lasovnant verwandte daher Agfa-Reproduktion- (Kontrast-) Ranulsion, eine unempfindliche photomechanische Emulsion. Bei dieser liegt die Aufhallungsschwelle bei

2,5 · 104 opt. sak.-in-K. ulterarotem Licht,

withrend

2,0 · 10s opt. mk.-m-K. dieses Lichtes

noch keine entwickelhare Schwiesung hervorrufen.

Bei der von Tonzauer bennissen Agfa-Heffitruck- (phototechnischer Film B) Emulsion, einer mittelsonpfindlichen Hemiston, liegt die Aufhellungsschweile bei

5 · 10<sup>3</sup> sak;-m-K., withrand 5 · 10<sup>3</sup> sak,-m-K.

eine geringe entwickelbere Schwitzung verurmehen. Bei hochempfindlichen Emulsionen (Agfa-Spesial, Agfa-Ultra-Spesial, Agfa-Extra-Rapid, AgfaRöntgen) war gleichseitig mit der Aufhellungsschwelle eine mahr oder weniger große entwickelbare Schwärzung vorhanden.

Die maximale Aufhellung d. h. die maximale Größe des Hazeusus-Hifekies wurde für Agfa-Reproduktion mit Hilfe des Absorptionspektrums des Neodyms

bei etwa 740 μμ hestimmt.

TRIVELLI stellte eine besondere Versuchsemnision her, die kein Jodailber enthielt.

Die Korngrößenverteilung dieser Emnision gibt Abb. 231 wieder.

Die Empfindlichkeit betrug 63 H. und D.;  $\gamma = 1,12$ . Bei dieser Emulsion erseugte die ultrarote Belichtung geringe Schwärzungen. Als Hatwickler dienten bei

Lascymen and Totaler: Rodinal (p-Aminophenol),

TRIVELLI: Pyrogallol

(Bods).

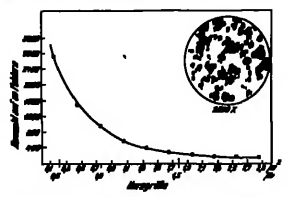


Abb. Mil. Karagriffenveriellung der von Thrymis sam Untersehning des Hugnigge-Müstles verwanden Musielen,

Den Einfluß verschiedener Ultraretbelichtung auf verschiedene Verbelichtungen zeigen die Kurven Abb. 233 und 233, welche von Laservaszu erhalten wurden. Aus diesen Kurven ist ersichtlich, daß die Wirksamkeit der Ultraretbelichtung mit fortenhreitender Belichtungsseit abnümmt.

Eine bestimmte Schwärzung, die nur durch Vorbeliehtung entstanden ist, läßt sich also leichter aufhellen als dieselbe Schwärzung, die durch Aufhellung einer stärkeren Vorbelichtung erhalten wurde.

Alb. 400. A shirling olar barilanda fidrafrang seli siskus dar O'introllationas, (Anaschala Denisland)

Armin Bakalahing (201)

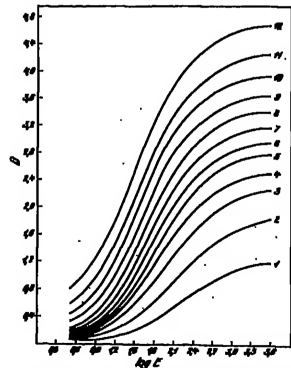
Alda field. Authorizing olony leadingston field placement with a believe of University of the Conpublished states. (Laguer Englands) Dec-

Umfangreiches Beobschtungsmaterial über die in den Abb. 232 und 233 dargestellten Besiehungen hat mit Einschluß der Untersechung des Einflusses der Entwicklung Traversa (2) gesammelt.

In Tabelle 180 sind für drei verschiedene Hatwicklungsseiten (4, 8, 32 Minuten) die aufgehellten Schwärzungen von 23 Vorbelichtungsstufen (Spalte 1 und 2), die sich über die ganse Schwärzungskurve enstrecken, bei zwölf verschiedenen Ultraroinschbelichtungen (Querspalte 1 und 3) verseichnet. (In der Origi-

Tabelle 180. Hatwickelte Dichten bei verschiedenen Blauvorbelichtungen und

Bal	Bal. Ultimes		1						1			4			- 1	
وأعفاق	Ma.	4			4	•		4	•		4	•		•		<b>□</b>
Mary			4,40			9,45			1,00			8,18			1,40	
1 2 8 4 6 7 8 9 10 11 12 12 14 15 16 17 18	3,60 8,45 8,80 8,85 8,70 8,55 8,40 1,85 1,95 1,80 1,80 1,80 1,80	3,01 1,93 1,83 1,78 1,69 1,44 1,87 1,10 0,95 0,60 0,60 0,67 0,47 0,40 0,33	1,90 1,72 1,57 1,10 1,10 1,10 0,65	4.40 4.36 4.16 8.76 8.76 8.84 8.03 8.61 8.07 1.86 1.68	110778865503503768334593	3,78 3,78 3,66 2,50 2,31 1,90 1,65 1,41 1,94 0,76 0,76 0,56	4444444889488447447488	2,07 2,01 1,94 1,86 1,76 1,65	2,96 2,82 2,72 2,89 2,89 2,80 1,80 1,80 1,85 1,18 0,96	4,45 4,41 4,25 4,10 8,76 8,76 8,26 2,27 2,01 1,78 1,59	2004 2019 2119 2119 2119 2119 2006 2006 2006 2006 2006 2006 2006 200	2,93 2,76 2,65 2,51 2,35 2,18 1,08 1,43 1,94	4,51 4,47 4,48 4,98 4,15 3,98 3,85 3,05 2,65 2,66 1,63 1,63	2,11 2,06 2,01 1,95 1,76 1,46 1,57 1,10 0,75	3,05 3,96 3,96 3,70 3,58 3,44 2,38 3,44 2,38 1,58 1,58 1,58 1,58 1,58 1,58 1,58 1,5	4.444 4.440 4.410 4.40 2.40 2.41 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.10 2.75 4.75 4.75 4.75 4.75 4.75 4.75 4.75 4
19 20 21 21	0,90 0,75 0,60 0,45	0,55		1,39 1,18 1,08	0,21 0,19 0,18 0,17	0,45	1,50	0,91 0,19 0,17	0,49	1,39 1,16	0,21 0,18 0,16	0,43 0,85 0,81	1,14 1,00	0.10 0.10 0.10	0.48	1,19 1,19 0,08



Alde, 1844. Seleptinospinores en Talville 180. (Vgl., coch Theil.) Die Amren gelies Art & & 4, 4, 5, 7, 5, 16, 15, 15, 18, 18 departer.

nalarbeit sind außerdem noch die Daten für 2 und 8 Minuten baw. Kurven für 2, 3, 5, 6, 7, 8, 10, 12, 22 Minuten Hatwicklungsdauer gegeben.)

In Abb. 234 sind die su den Daten der Tabelle 180 gehörigen Schwitzungskurven mit bleuem Licht (ohne Ultrarotnachbelichtung) wiedergegeben. Durch Differenabildung aus den Schwitzungen der Kurven der Abb. 234 und den entsprechenden Daten der Tabelle 180 ist es also möglich, für jede Schwitzung für swölf verschiedene Nachbelichtungen die Aufhellung zu ermitteln.

Für die höchste ultrarote Nachbelichtung (ig II

— 3,60) sind für alle Hntwicklungssatten in Tabelle 181 die Differensen:
Dichte der Blaubelichtung

— Dichte von Blau + Ultra-

verschiedenen Ultrarotnachbelichtungen. (Butwicklungsseiten: 4, 8, 33 Min.)

	6			7			8			•				10			11				13	
4	•		4		200	4	8		4		Т		4			4	8	1		4	. •	
	Ļ			2,70			1,4	1		44	)			4,5			9,10				1,85	
2,178 2,188 2,082 2,042 1,962 1,902 1,502 1,502 1,502 1,502	,01 ,98 ,84 ,75 ,51 ,38	4,54 4,48 4,43 4,84 4,08 2,73 2,73 3,50	1,10 2,00 1,00 1,80 1,80 1,71 1,50 1,10	08,00 03,00 03,80 03,60 13,60 13,60 13,60 13,60 13,60 13,60 13,60	4,50 4,51 4,49 4,49 4,37 4,36 4,11 3,99 3,79	2,10 2,0 2,0 1,9 1,9 1,8 1,7 1,5 1,5 1,4 1,5	13,00 13,90 13,90 13,60 13,60 13,60	04,59 74,59 94,46 94,99 84,18 84,16 114,05 13,83	1,1 2,1 2,0 1,9 1,5 1,7 1,6 1,3	7 3,0 0 2,0 0 2,0 6 3,8 9 2,7 6 2,5 2 2,5 2 2,1	MERIO - MERIO	46 40 40 40 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	1,18 2,14 2,04 1,00 1,01 1,70 1,40 1,40 1,40	2,00 2,04 2,00 2,87 2,70 2,70 2,58 2,43	4,57 4,63 4,43 4,03 3,70 3,70 3,70	1,10 2,12 3,13 1,00 1,00 1,00 1,60 1,40 1,40	3,1 3,0 3,0 3,8 3,8 3,7 3,6	444444488	58 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 5	2,80 9,18 9,07 9,01 1,93 1,83 1,83 1,81	2,10 8,06 2,03 2,97 2,91 2,84 2,76 2,68 2,48	4,58 4,56 4,44 4,44 4,36 4,37 4,14 2,98
0,96 1 0,86 1 0,65 1 0,49 0 0,48 0 0,88 0 0,90 0 0,17 0 0,15 0 0,12 0	2 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	1,80 1,98 1,68 1,68 1,47 1,11 0,95	0,84 0,84 0,84 0,84 0,84 0,84 0,84 0,1	1,30 10,90 0,70 0,70 0,65 0,45 70,34	1,98 1,98 1,71 1,48 1,98	0,80 0,57 0,44 0,34 0,36 0,36 0,36	1,6 1,0 0,8 0,7 0,4 0,4 0,2	3,03 62,68 3,84 1,78 1,50 1,50 1,09	0,8 0,4 0,4 0,8 0,8 0,8 0,1	7 1,5 2 1,3 6 1,0 4 0,8 4 0,7 6 0,5 6 0,3 4 0,3	10479997	10 16 10 170 139 108	0,89 0,73 0,69 0,46 0,86 0,86 0,16 0,16	1,64 1,09 0,86 0,78 0,84 0,48 0,88	3,17 9,61 9,44 1,78 1,51 1,60 0,90	0,91 0,76 0,60 0,86 0,86 0,86 0,16	1,6 1,4 1,1 0,8 0,7 0,5 0,4 0,8	2, 2, 3, 1, 1, 1, 1,	11 86 49 12 80 52 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80	0,98 0,76 0,60 0,48 0,84 0,86 0,80 0,10 0,18	1,78 1,44 1,15 0,90 0,54 0,54 0,88	3,94 9,90 53 9,15 1,88 1,89 1,99

rot gehildet. Wie in der Tabelle engedeutet ist, sind swei Aufhellungsmaxima festeustellen:

Hin Maximum für die Vorbelichtung, walches sich von Stufe 9 bei 2 Minuten Entwicklungsdauer nach Stufe 13 bei 32 Minuten Entwicklungsdauer bewegt (halbfette Zahlen), und ein anderes Maximum für die Hutwicklungsdauer, welches von 13 Minuten Entwicklungsdauer bei den Stufen 1—10 nach 10 Minuten Hutwicklungsdauer bei Stufe 11 und von da nach 32 Minuten Hutwicklungs-

daner fiber die Stufen 19-15 wandert (Kursty-Zahlen).

Die gräßte Aufhellung überhaupt liegt bei Stufs 11 mit 10

Minuten Blukwicklungsdauer.

In den beiden Tabellen 180 und 181 sind die Dichten, welche die Ultrarothelichtung allein ergeben, nicht berücksichtigt (ebenso wie die Schleienschwärzungen). Daher treten in Tabelle 181 bei den geringen Blauverbelichtungen Ath. Sp. Sp. Taledo 180 z. 181. (Wilmen vgl. Tark)

negative Worte auf; d. h. hier kunn die Ultearothelichtung nicht aufhellend wirken. Es tritt nur ihre sehwärsende Wirkung in Erschetnung. In Abb. 235 sind die Dichten, walche die maximal angowandte Ultearothelichtung bei verschiedener Entwicklungsdauer ergab, sowie die Zunahme des Schleiers mit der Hentwicklungszeit wiedergegeben. Die infolge der Vernachlästigung dieser Größen begangenen Fehler sind offenbez nicht bedeutend.

Die Besinfluseung der Gestalt der Schwärzungeburve durch ultrurcis Hackbeliehtung. Betrachtet man den y-Wert der Schwärzungskurven ehne und mit Ultrarotnachbelichtung, so ergibt sich eine Henledrigung des y-Wertes durch die 1

‡. ! !

The second section as the second seco

Tabelle 181. Aufhellungen (Dim — Dim + mann) bei vernethiedenen Blauvorbelichtungen und Entwicklungsseiten durch eine (konstante) Ultrarotnashbelichtung (1935s — 1,60).

, <del>.</del>			a com maffers a serventere true transminer. Serven
			<b>1</b>
		9	779118888888888888888888888888888888888
113		*	######################################
		16	######################################
		n	######################################
<b> </b>	1	9	24444444444444444444444444444444444444
- + mag	A I		44444444444444444444444444444444444444
a a		7	29299999999999999999999999999999999999
n		•	
		•	44446617888888888888888
		•	44444444444444444444444444444444444444
		•	11111111111111111111111111111111111111
		-	11111111111111111111111111111111111111
	À	ĵ	8484848444444444688 848488584818888888888
1	1	Î	

Kuntv-Lablen: Maxima der Horisontahreiben.) (Halltfette Zahlen: Maxims der Vertifrahelben.

Ultrarothelichtung. In Tabelle 182 ist die Änderung von y durch Ultrarotnachbelichtung bei verschiedenen Entwicklungsseiten den y-Werten der nicht nachbelichteten Schicht gegenübergestellt.

Tabelle 183.
Besinflussung des 7-Wertes durch Ultrarotnachbelichtung (Tayesza).

Mariorish Compo- dation: Montries	p-Waris (Maxima Listal)	7-Westen (Informat Liebah + unitera- sulum Liebah (Into Badu.)	Hadeylakkunga- dapat: Mintakat	-Waris (Marie)	7-Warts Oderson Links (140 Sec.)
3 4 5	0,73 1,07 1,26 1,58 1,76	0,70 0,97 1,18 1,84	8 10 15 16	1,01 1,19 1,40 1,40 1,40 1,40	1,68 1,75 1,83 1,91
0 7	1,76 1,91	1,47 1,58	11 11	9,45 9,63	1,69 1,91 1,98 2,00

Schematiech stellt sich also der Hussenne-Riffskt entsprechend den Kurven der Abb. 236 dar. He ist noch herversuheben, daß die Solarisation bei Ultrarotnachbelichtung weniger ausgeprägt erscheint als ohne Ultrarotnachbelichtung weniger ausgeprägt erscheint als ohne Ultrarotnachbelichtung, d. h. daß im Solarisationsgebiet im Gegensatz zu den Gehieten der normalen Belichtungen und relativ zu der Schwärzungskurve ohne Nachbelichtung eine 
Vermahrung der Dichte durch ultra-rote Nachbelichtung herbeigeführt wird. (s. Abb. 136).

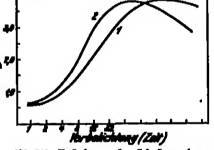
Die Abhängigheit des Hunnchm.-Hijehten von der Intensität der Vorbeliehtung. Bahr bedeutenen für das Wosen des Hunnchm.-Hilehten int die Feststellung von

Lasconnux (Ia), daß die Anfhellung sterk
shhängig von der Vorgeschichte baw. von
dem Aufbeu des letenten (aufsuhellenden) Bildes ist. His konnte geseigt werden, daß mit abnehmender Intensität der
Vorhelichtung eine Abnahme der Aufhallung einizitt, und daß schließlich
bei genügend geringer Intensität
derVorbelichtung überhaupt keine
Aufhellung zu erreichen ist.

Weltere Saine aber den Hunnaumi-

Hist (vgl. Lusoxess [1s]).

 Der Hussenm-Effiskt beeinfinßt in keiner Weise die Empfindlichkeit der Schicht gegen blaues isw. photogra-



Ald. 300. Verdrahrung der Hebrikransphartsderch Überreitsschaftlichen, (Riesens-Efelt.) (Kurve 1 mit Diegeschaftlichtung, Kurve 1 den Kaditallichtung)

phisch aktives Licht. Hine 20 mal abwechseind his etwa sur Dichte I geschwirste und wieder aufgeheilte Schicht migte eine unveränderte Empfindlichkeit gegen schwirsendes Licht.

2. Sofern ungeführ gleiche Intenstitten bei den Vorbeitehtungen verschiedener Versuche verwandt wurden (vgl. oben!), war keine Abhängigkeit der Aufhellung von der Wellenkinge des solwärzenden Lichtes festsustellen.

3. Die Aufheilung wurde bei gleichem  $J \cdot i$  der aufheilenden Strahlung unabhängig von der Intensität gefunden. (Variation von J im Verhältnis 1:75.)

4. Der Hunzonnz-Rficki wurde auch beobschiet bei:

a) SCHOMARE Platten,

b) physikalischer Entwicklung nach dam Fixieren,

c) schwirzender Beliehtung mit a-Strahlen.

Die Messe des leienten Bildes vor und nach der Ultrarabelichtung. Ein das Wesen des Hinnecoun-Riffektes ist die Frage, ob sich die Manne des la-

Hay, Handbuck der Photographie V.

tantan Bildes durch die Ultrarothelichtung verändert, von grundlagender Be-

deutung.

Zur Beantwortung dieser Frage sehing Touaner (1) den hisher einzig möglichen Weg ein, den Roczner und Normann bei ihren Untersuchungen über die
Masse des letenten Bildes gegangen waren: He wurden Schichten so sterk vorbelichtet, daß die photolytisch gebildeten Silbermengen titriert worden und also
auch eine durch die Ultrarotnachbelichtungen erfolgende Ahmahme des photolytisch gehildeten Silbers festgestellt werden komute. Die Ultrarotnachbelichtung
wurde möglichst sterk gewählt. He wurden Filmblitter (Agfa-Tiefdruck) in
10 cm Abstand von einer wassergekühlten 1000kersigen Nitzelampo 73 Stunden
hinter den Filtern, die sehen Lasoxung verwandte (s. S. 316), nachbelichtet.

In Tabelle 183 sind die von Turrauer (1, 367) erhaltenen Daten sammmongestellt. Die Titration des Silbers erfolgte nach den gleichen Mothodon, die Excess und Nonnack bei füren Arbeiten angewandt hatten (s. S. 138).

Tabelle 183. Photolytisch gebildete Silbermengen bei weißer (Vor-) Belichtung und bei ultraroter Nachbelichtung (vgl. auch Text).

ndida unbalbist 10 <sup>-4</sup> g Åg · cor-	Schiels virgini lu- lishini, wie in Spalle 6 10 <sup>-1</sup> g Ag - 100 <sup>-4</sup>	Schicks well building wie in Spalits 4 19 <sup>-1</sup> g Ag - cog <sup>-1</sup>	Saldale well var- and altrared medical place 18 <sup>-8</sup> g Åg · mp <sup>-8</sup>
<b>9.20</b> 1,76	9,90 1,41 1,93	25,80 20,50 26,60	26,60 26,60 23,40
9,08 i. M.	1,54 1, M.	27,30 i.M.	25,20 i, M.

Die Zahlen der Tabelle 183 beungen, daß durch die Ultearot-Nachbelichtung keine Verminderung des primär durch Weißbelichtung photolytisch gebildeten Silbers einerlit. Die Differens zwischen den Mittelwerten liegt --- wie eine Betrachtung der Binselwerte lehrt --- innerhalb der Fehlesgrungen.

Der bei der unbelichteten Schicht gefundene Silberwert von 2·10<sup>-7</sup>g Ag·cm<sup>-2</sup> ist am einfachsten durch die Amahme zu erklären, daß die Gelatine eine gewisse Menge des beim Fixieren gebildeten Silbernatziumthiosulfats surtickhält. Diese durch Adsorption zurtickgehaltene Silbermenge läßt sich nur sohwer sowwachen (vgl. S. 200).

Die in Spalte 2 der Tabelle 189 angegebene Silbermenge entspricht bestiglich ihres Umprungs wie auch ihrer Größe der in Spalte 1 gefundenen. Die Rot-

belichtung ist also allein nicht photolytisch wirknam,

Die Aussagen der Tabelle 183 haben jedoch in der bisher erwähnten Form nur beschränkte Gültigkeit. Denn es läßt sich bei den vorliegenden Versuchsbedingungen — man befindet sich je infolge der großen Weißvorbelichtung weit außerhalb des normalen photographischen Gebietes im Solarizationsgebiet — überhaupt nicht an der entwickelten Dichte nachweisen, daß die Ultrarotbelichtung im Sinne des Hunnung-Riffektes wirkung gewesen ist haw, wirkung sein konnte. Denn es wäre sehr wohl denkhar, daß die bei dem normalen latenten Bild und bei dem vorliegenden latenten Bild bestehenden Differensen in der Dispersität des Silbers völlig verschiedene Bedingungen für die Wirksamkeit der ultraroten Strahlen bedeuten.

Jedoch hat man in diesem Fall thresh gleichseitige Beobachtung der direkten Schwärzung die Möglichkeit, die Wirkmankeit der ultraroten Strahlen zu erkennen und zu verfolgen. Es seigte sich nämlich, daß die mit den starken Welßverbeilshäungen verbundene direkte Schwärzung durch die Botmachhelichtung verstärkt wurde. Diese Brachelung war bereits bei den für Tabelle 183 gültigen

Versuchsbedingungen zu beobschten, obwohl der Vergrüßerung der dirakten Schwärzung keine Veränderung der photolytisch gebildeten Silbermenge ent-

sperich,

Außerdem wurden aber noch speziell zur Untersuchung dieses Phänomens Versuche augesetzt, deren Ergebnisse Tabelle 184 enthält. Die Nachbelichtung mit rotem Licht erfolgte wie oben. Sie erstreckte sich auf die Dauer von 8 Tagen für jeden Versuch.

Tabelle 184.

Photolytisch gebildete Silbermengen und direkte Schwärzungen bei weißer (Vor.) Belichtung und ultrareter (Nach.) Belichtung.

₩-13	heljebini	World Ame and A	فنشادانه المدالة	Well yer- and yet melibelishes		
Phototytianh	Diebte der direk-	Placksbytisch	Dichts der diestries	Phototyticals	Dishts dar Crok-	
philipping Ag	tan, Bekerkening	misikistes Ag	ion Salveitzung	ministers Ag	tus, Selvetimong	
197 g : mar-	D	10-1 g : mm-1	D	16-7 g - mc-7	D	
20,68	1,00	28,06	1,09	\$1,75	1,00	
20,68	1,04	\$0,81	1,07	<b>20,8</b> 0	1,10	
20,78 i. M.	1,00 i. M.	10,43 1, M.	1,08 i. M.	31,37 J. M.	1,09 i, M.	

Während also bei einer Richthung der direkten Schwärzung von 1,03—1,08 mit weißem Licht die photolytisch gehildete Silbermenge um cs. 40% gestiegen ist, blieb sie bei einer gleichen Erhöhung der direkten Schwärzung mit ultrarotem Licht unverändert. Jetzt sind Wirkung der ultraroten Strahlen und Masse des latenten Bildes vergleichbar. Nimmt man an, daß die Erhöhung der direkten Schwärzung durch die Ultrarothelichtung eine Wirkung im Sinne des Hausener-Riffaktes ist, so ergibt sich, daß die Wirkung der ultraroten Strahlen beim Hausenen-Effekt nicht auf einer Massen veränderung des latenten Bildes beruht. Dagegen läßt sich eine Veränderung des Verteilungsmetandes des photolytisch gehildeten Silbers durch die ultraroten Strahlen feststellen, dem so allem ist die Zunahme der direkten Schwärzung ohne Massensunahme an Silber zu deuten (über die direkte Schwärzung vgl. Nr. 47, S. 143).

Inseptitioher Vergleich der photographischen Wirksamheit uitrereier und blauer Bireklen. Der Vergleich der Blau- und Botenergie, die zur Intstehung imw. Aufhellung einer bestimmten Dichte notwendig ist, wurde von Turzum: (1,374)

auf drei verschiedenen Wegen vorgenommen:

1. Durch. Vergieich der Wirkung der energetisch (mit Thermostule und Gelvanometer) gemossenen Blau- und Rotenergie an entwickelten Dichten. Für  $\Delta D = 0.05$  (entwickelt!), swischen D = 0.64 und D = 0.49, sind not-

wendig:

2,5 · 10° Å  $\tau$  (eingestrahlti) blaues Licht (436  $\mu\mu$ ) und

 $5.2 \cdot 10^{16} \text{ Å}_{\text{F}} \text{ (singustrahlit) ultrarotes Licht (745 <math>\mu\mu$ ).

He enterprechen also:  $2 \cdot 10^{10}$  Quanten  $h_{7(10 \text{ pp})} = 1 h_{7(10 \text{ pp})}$ . Die gleiche Rechnung swischen D = 1,29 und D = 1,12, also für dD = 0,17 ergab das Verhältnis  $3 \cdot 10^6$ ; 1 = Rob; Blau.

2. Durch Vergleich der Wirkung der mit Hilfe der Prauemehen Strahhungsformel berechneten Blan- und Rotenergie an entwickelten Schichten.

left Hilfs der Pranounchen Strahlungsformel wurde für die verwendete Lichtquelle mit  $T=2600^\circ$  als. die Energie im Gebiet swimben

8250—4800 ÅH, und 7150—7700 ÅH, berschnet. He ernab sich, daß

einerseits 1,5 · 1018 hruss (eingestrahlts!) eine Dichteänderung von 0.42. anderemeits 8,4 · 10 to kryu (eingestrahlti) eine Dichtefinderung von 0,42 hervorrulen.

He enterprechen also  $\delta \cdot 10^{10} \, hr_{(VLS\,\mu\mu)} = 1 \, hr_{(LSS\,\mu\mu)}$ . 8. Durch Vergleich der Wickung der energetisch (mit Thormosiule und Gelvenometer) gemessenen Blau- und Rotznergie an der direkten Schwärzung. Ka enzaben

24 · 1015 legges (eingestrahlt) eine Hehöhung der direkten Schwärsung von

1.08 am 1.08 und

5,4 · 10 le le (144 to) (eingestrahlis) eine Erhöhung der direkten Schwärzung von 1,08 and 1,09 (vgl. Tabelle 184).

Also enisprechen: 2,94 · 10° hr(145 µp) = 1 hr(496 µp) ·

Nach diesen Regebulesen kann man sagen, daß sur Aufhellung durch Ultrarotbelichtung die cs. 10°±1-fache Energie notwendig ist, die zur entsprechenden Erhöhung der entwickelten Dichte durch Blanbelichtung notwendig ich.

Die Wirkungsverhältnisse Rot: Blau für entwickelte Dichten und für

direkte Schwirzungen unterscheiden sich um den Faktor 10°.

Deutung des Hauscher.-Effektes. Der Hauscher-Hitekt wurde suereb von Craumer und spitter von Lüber-Chances (8) dadurch erklärf, daß man den ulienroten Strahlen oxydierende Eigenschaften auschrieb, wedurch ein Teil des Silbers des latenten Bildes wieder so Halogeneliber oxydiert werden sollte.

Diese Theorie kunnte schon schwer den Belund Lürro-Oranges, der auch von verschiedenen anderen Seiten bestätigt werden konnte, erkälren, daß die Gegenwart von NaNO, in den Schichten den Hussonen-Effekt in keiner Weise vermindert oder gar aufhebt. Auszu (I) vermohte daher die Oxydabloushypothese dadmenh aufrechtsmerhalten, daß er den Br-Ionen in der Schicht eine die Oxydation bedingende Rolle suwies. Lancourant (Is) migte dagegen, daß bei einer gesigneten Ramision das Rintreien des Hussoner-Effektes völlig mabhingig von der Anwennheit von Br-Ionen in der Schicht ist. De weiterhin durch die Versuche von Toxxaser (s. oben S. 223) eine Massensbyshmo des latenten Bildes, die is die Grundforderung der Oxydationshypothese ist, micht nachgewiesen werden kunnte, wird die Annahme einer Oxydation durch uitrarcie Strahlen sehr unwahashalallah.

Dagagen konnte bisher als einzige wahrnehmbare Wirkung der ultraretun Strahlen auf das latente Bild eine Anderung des Vertellungsspeiendes des photolytisch gebildeten Silbers festgastellt warden. He wird im folgenden geseigt, daß diese Higneschaft der ultraroten Strahlen, und zwar die Amahme einer Disperstang wirkung.

1. die wesentlichsten Beobachtungen über den Hunschtur-Riffeld und

2. den Hussemist-Miliskt im Stone der bereits für die Eintstehung der Schwirsungakurve, für die Deutung der Soleriantion und des J-t-Gesetues gewonnenen Vontallungen erkligt.

Minumi man also eine Dispensionswirkung der ultraroten Strahlen auf eindurch Verbelichtung mit weißem Licht emistandenes latentes Bild an, so ergibt sich mit Hilfe der im Absolmitt Nr. 85 (Entstehung der Schwäczungskurve, S. 262) entwickelten Vorstellungen folgende Besinflussung (s. Torzaner [1, 871]) der Schwitzungskurve durch Ultrarot-Belichtung:

Die Ag-Atome des lateuten Bildes kongulieren, so daß sich mit stelgender Belichtung immer größere Ag-Keime bilden. Von einer gewiesen Größe ab werden diese Keime entwicklungsfähig. Mit steigender Größe nimmt ihre Hatwickelberkeit sunitchet su (normales Gebiet der S-Kurve) und spitter wieder ab (Sciarisationegablet). Eine Dispersion dieser Kalme wird also im unteren und normalen Gehiet der S-Kurve eine Verminderung der Entwickelberkeit, also eine Verminderung der entwickelten Dichten, im Solarisationsgehiet dagegen eine Erhöhung der Entwickelbarkeit bzw. Erhöhung der entwickelten Dichten bewirken. Die Theorie ergibt somit die in Abb. 236 experimentall gefundene principielle Veränderung der S-Kurve durch den Hausonner-Riffekt,

Der Verlauf der Aufhellungskurven seigt, daß die Aufhellung mit stelgender Ultrarothelichtung abnimmt. Im Sinne der Dispersionstheorie heißt das: Die Zahl der für Ultrarot empfindlichen Ag-Keime nimmt während der Ultrarothelichtung ab. Es gibt mehr und weniger zu dispergierende Keime. Entsprechend den im Korn wahrscheinlich sehr verschieden großen As-Keimen

ist dieser Befund ebenfalls nach der Theorie zu erwarten.

Der Intersettsktwoffekt (Abweichungen vom J.t.-Gesetz, a. Nr. 94, S. 311ff.) wird durch verschieden disperson Aufbau der Ag-Kelme des latenten Bildes bei sturker oder schwicher Intensität erklärt. Also muß auch eine Ahhangigkeit der Wirksamkeit der ultzaroten Nachbelichtung von der Inteneität der weißen Vorbelichtung zu beobschten sein in Übereinstimmung mit den Tatmohen. Mit abnehmender Vorbelichtungsintensität wurde eine abnehmende Wirkung der Ultrarot-Nachhelichtung gefunden (s. S. 321). Entsprechend den Vorstellungen über den Interstitätseffekt sind die Ag-Keime des latenten Bildes bei kleinen Intensitäten sehr kompakt und sahlreich. Die Dispersion soloher kleinen Keime ist nun — wie einlenahtet — für die Entwickelberkeit der Körner viel wurden wirkeem als die Dispersion großer Keime.

Damit sind die wesentlichsten Beobachtungen erklärt. Deutungen von Rimselheiten, wie vor allem auch Vorstellungen über den Mechanismus des Dis-

permionavorganges, lamen sich bisher nur sehr unsicher seben.

Man könnte annehmen, daß die ultrarote Energie vom fülber des latentan Bildes absorbiert wird und an diesem einen lichtelektrischen Effakt stulket. Das von einem Silberatom eines größeren Ag-Keimes emittlerte Elektron entlidt ein entifernter Hegendes Bilberion und bewirkt auf diese Weise eine Dispersion des Ag-Keimes, während des emittlerende Atom zu einem Ion wird, also als Komponente des latenten Bildes vorschwindet (vgl. Lincounter [14, 295]).

94. Der Crayder- und Village Blicht. Wird eine photographische Schicht

1. Funkenlicht (CLAYDEN [I], WOOD [I]) oder

- 2. intensive, kurse Bestrahlung mit gewöhnlichem Licht (Woon) oder
- 3. Röntgenetrahlen (Villand [1], Lovenen [4] und Uschnorr) oder
- 4. Kathodenskrahlen (Zenemen) (s. Lürro-Crames [8, 9]) oder

5. Schlering (Volken [7, 18] u. Schlum)

vorbelichtet haw, beeinflußt und darauf gewähnlichem Licht mittlerer Intensität avagraciet, so seigt eich nach der Entwicklung, daß die beiden Strahlungsmansen sich in ihrer Wirkung nicht einfach siddiert haben.

Ween

S, die Dichte (entwickelte!), hervorgerufen durch die Vorbelichtung allein, S. die Dichte (entwickelte!), hervorgerufen durch die Nachbelichtung allein,

St. + a die Dichte (entwickelies), hervorgerafen durch Vorbelichtung +

Nach belichtung

bedeuten, so künnen je nach der Stärke der Vor- baw. Nachbelichtung folgende Mills (M. Vorracus [7], sowie M. Vorracus [7] und K. Sonaus) einiceisu:

$$S_{\theta+n} \begin{cases} \leq S_{\theta} + S_{\theta} \\ > S_{\theta} \\ > S_{\theta} \end{cases}; \quad S_{\theta+n} \begin{cases} \leq S_{\theta} + S_{\theta} \\ < S_{\theta} \\ > S_{\theta} \end{cases}; \quad S_{\theta+n} \begin{cases} \leq S_{\theta} + S_{\theta} \\ < S_{\theta} \\ < S_{\theta} \end{cases};$$

 $S_{n+n}$  ist also kleiner als die Summe  $(S_n + S_n)$  haw, im Grenzfall gleich der

Summe der Kinnelschwärzungen.

Dieses Phinomen wird nach seinem Entdecker, der es bei Blitssufnahmen (Funkenlicht - normales Licht) begbachtste, als Charmur-Riffe kt bezeichnet. Der noch verschiedentlich in der Literatur genannte VIIIARD-Effekt (Rönteuplight --- Weißlight) ist also nur ein Spesialfall des Charpus-Effektes,

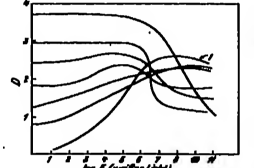
Ähnliche Hiliekte treten auch bei anderen Kombinationen der obenerwähnten Ethwickungen auf. Nach B. W. Wood wird in nachstehender Rethenfolge jedo vorherzehende Einwickung durch die nachfolgende beeintrichtigt, jedoch niemale in umgeleshrier Reihenfolge: Scherung, Röntgenstrahlen, Lichtstöße (kurse. sehr intensive Beliehtung, Funkenlicht usw.), gewöhnliches Licht.

In neuerer Zeit ist vornehmlich über die Kombination

### Rönigenetzshlen — Weißes Licht (VIII.ann-Riffelt)

gearbeitet worden. Lürro-Changer (8), Votacus (1) sowie Anzers (1) haben durch experimentalle und theoretische Untersuchungen den Chaypur-Hiffelt en

douten versucht.



Die in Abb. 237 wiedergegebene graphische Darstellung des Vitzano-Riffekts bei stufenweiser Nachbeliebtung (mit Tageslicht) verschiedener

Routgenstrahlenvorbalishtungen stammt von Volaties (1).

ARRING (9) und Eggarer haben die Ahhangigkeit des Verann-Riffeltes von der Intensität der Nachbelichtung unterscht und die Schwirzungsfläche (vgl. S. 230) für eine Emulsion (Arris-LAUS-Film) comittedt. He orgab sich, daß kleine Internitäten weißen Lightee (> 10-1 Lux) die Entwickelberkeit des latenten Bildes der Röntgenstrahlen veringen, daß aber Belichtungen mit Intenstition bis ca. 1 Lux bei gewiesen

J. i.-Werten grüßers Dichten als die Rüntgenvorbestrahlung allein ergeben. Ha wird dabei ein Maximum erreicht. Jenseits dieses Maximums, nach höheren J.: Worten zu, füllt die entwickelte Dichte wieder ab his weit unter die ursprüngliche (allein durch die Röntgenvorbestrahlung herbeigeführte) Dichte. (Die Angaben in Lux gelien natitriich nur für den vorliegenden Fall des Agfa-LAUS-Films.)

Für die Deutung des Crayner-Effektes ist die Erkenninis der allgemeinen, principiellen Versuchabedingungen, die den Binteitt des Cravnus-Effektes bedingen, von großer Wichtigkeit. Betrachtet man die oben aufgezählten Vorbelichtungsbedingungen, an ergibt sich, daß sämtliche Einwirkungen (fiber die Scherung last sich noch nichts Mäheres ansugen) sehr plötslich eine große Ansahl von Silberstomen je Korn für das latente Bild Helern. Spesiell die Röntgensirahlen mashen an einem Korn je ahsorbiertes Quant (kv) ca. 1000 Ag-Atome (vgl. Absolutet Nr. 45, S. 187) fred. Im Absolutet Nr. 94, S. 313 fiber dan Intermitateeffekt ist näher sungeführt, daß eine derertige plötzliche Bildung von Ag-Atomen an einem Korn offenbar eine für die Hutwicklung sehr günstige Struktur des lesenten Bildes verursscht. Die größere photographische Wickung großer Intensittien relativ su kleinen Intensitäten bei gleichen  $J \cdot t$  kommte so erklärt werden.

Man muß annehmen, daß bei plötzlicher Bildung vieler Ag-Atome am Korn diese durch Kongulation viele Sekundärkeime, d. h. Entwicklungskeime bilden können. Durch die nun folgende Belichtung mit weißem Licht mittlerer Intensität wird swischen diese Sekundärkeime hin und wieder ein einzahnes Ag-Atom gesetzt, da ein Lichtquant nur ca. 1 Ag-Atom bildet. Wird nur angenommen, daß die einzelnen Ag-Atome die Kongulation verschiedener Vorbeilchtungssekundärkeime auslösen, so wird durch die Nachbelichtung eine für die Entwicklung viel weniger günstige Struktur des latenten Bildes herbeigeführt, da desson aktive Oberfläche verringert wird. Auf diese Weise kann also anch die endgültig resultiorende entwickelte Schwärzung kleiner sein als die Summe der einselnen Schwärzungen Schwärzung Schwärzungen Schwärzungen Schwärzung Schwär

Über den Mechanismus der Koagulationswickung der einselnen Ag-Atome auf die Vorbelichtungssekundärteilaben läßt sich Bestimmtes bisher nicht aussegen. Vorstellbar wäre, daß die einselnen nacheinander bei der Nachbelichtung entstehenden Ag-Atome, wie es in Er. 94, S. 313 über den Intereitätzeffekt angedentet wurde, an wenigen bevorsugten Stellen koagulieren und große Sekundärkeime bilden, die bei genügender Größe die kleineren Vorbelichtungskeime "verschlukken", indem die Vorbelichtungskeime sich an die größeren Keime anlagern.

Diese Auffragung wird gestütst durch die Kurven der Abb. 237. Nach der vorstehenden Brikkrung kann bestiglich der Veränderung des latenten Bildes bei der Nachhelichtung folgendes eintreten:

1. Es künnen neben den Vorbelichtungskeimen selbständige Nachbelichtungskeime entstehen;

2. es können sich die enistandenen Nachbelichtungskalme an die Vorbe-Hehtungskelme anlagen;

3. es können die Vorginge 1 und 2 sugisiah sintesten.

Vorgang 1 vermehrt die Hetwickelberkeit des latenten Bildes, Vorgang 2 vermindert sie im allgameinen und Vorgang 3 kann sie unveründert bielben lassen. Je nachdem Vor- oder Nachbelichtung überwiegt, wird Vorgang 1 und 3 baw. 3 in den Vordergrund treten, wie es die Kurven der Abb. 237 seigen.

Diese Deutung des Gravmus-Effektes gab im Prinzip bezeits Aussu (1). Durch weitere Versuche (Untersuchung der Widenstandefähigkeit des latenten Bildes gegen Chromelure) konnte er die Anschauung stützen, daß der Gravmus-Hiffekt mit einer Kongulation der Kaime des latenten Bildes susammenhängt.

Somit scheint auch der Charden-Hiffskt einer Deutung auf Grund der Anschauungen, die bereits bei der Heklärung der Hetstehung der Schwätzungskurve einschließlich der Solariention sowie des Intensitätseffektes und des Hussungskurve-Riffsktes gute Dienste leisteten, sugänglich zu sein.

97. Der Sanarum-Hilekt. Wirkt auf ein anentwickeltes Bild diffuses Licht ein, so schligt bei weiterer Entwicklung das enchlienens Negativ in ein Positiv mm. Dieses Phänquen wurde suerst von Sanarum um 1850 (s. Lüppo-Granus, [17, 623]) an nassen Kollodiumplatten beobschist.

Umfangreiches Materiel über den Sanarum-Hilekt hat vor allem Stanum (1) gesammelt. Ans seinen sensitemstrischen Untersuchungen geht hervor, daß:

1, kein Unterschied bei der Sanarrusschen Bildumkehrung zu bemerken ist, wenn die sweite Belichtung von der Schichtseite oder von der Glassitie erfolgt;

2. die Sanaromeche Bildumkehr nicht auf dem Beleriestionsphiloomenberuht;

3. nach der sweiten Belichtung, um Nebenerscheitungen miglichet auszuschalten, genügend lange entwickelt werden muß;

 die Vor- und Nachbelichtung in einem begrensten Verh
ältens zuehander siehen m
üssen. Eine Deutung des Saratum-Riffektes wurde suerst gegeben, indem man die Umkahrung als reinen Kopiereffekt erklärte. Man nahm an, daß sich über die belichtsten, anentwickelten Körner ein Hautohen von metallischem Silber, welches halb durchsichtig ist, legt, so daß, wenn die Schicht der sweiten Belichtung ausgesetzt wird, die anentwickelten Körner geschützt sind, während an anderen Stellen der Schicht die Körner ungeschützt liegen, um den neuen Eindruck des Lichtes aufsmehmen. De die Nachbelichtung intensiver ist als die Vorbelichtung, so findet die furigesetzte Entwicklung nunmehr vornehmlich an den der Nachbelichtung gegenüber freiliegenden Körnern siett. Dieser Erklärung schlowen sich auch Enus und H. W. Vogen an.

Nachdem jedoch von Strolau (1), Millaus (1), Turvella (1) u. a. entdeckt wurde, daß auch eine zweite Belichtung von der Glameite aus wirkum ist, wies Turvella auf die Unvereinberkeit dieser Tatasche mit der erwähnten Erkärung hin. Turvella wollte die Saratunenhe Bildumkehr als ein der Solarisation ähnliches Phänomen deuten. Diese Theorie wiederum konnte von Strugger (1)

(vgl. oban!) wideclegt worden.

Hine weitere Erklärung des Sanarun-Effektes stammt von Sumaaus (1). Dieser wollte den Effekt als einen Entwicklungseffekt erklären: An den bei der ersten Entwicklung am meisten geschwierten Bildetellen wird der Entwicklung verbreucht, es reichern sich dort die für die sweite Entwicklung verögernd wirkenden Besktionsprodukte an. Lüppo-Onasuns erhielt jedoch auch nach Auswanden der Schicht die Bildumkahr, so daß die Theorie von Sumaaus nicht zu halten sein dürfte.

Nach Lürro-Charum (5, 6) werden die anentwinkeiten Stellen mit zunehmender Silbermenge weniger lichtempfindlich. Mit dieser Annahme Hilt sich der Hanarum-Effekt deuten, ohne mit den bisher bekannten Tatsachen in Widerspruch zu kommen, doch ist diese Erklärung noch wenig befriedigend, da jeist
wiederum zu erklären ist, warum Körner durch Anentwicklung weniger lichtempfindlich werden.

# f) Die Temperaturabhängigkeit des photographischen Prozesses.

Der photographische Proseß, d.h. die Belichtung einer Halogenallbergelatineschicht mit nachfolgender Entwicklung, ist in sweieriel Wolse von der Temperatur abhängig:

1. von der Temperatur hei der Belichtung, 2. von der Temperatur hei der Butwicking,

Die Abhängigkeit des Entwicklungspronnens von der Temperatur ist seinem Charakter als chemische Reaktion entsprechend zu erwarten. Sie ist bereits in Abschnitt Nr. 76, S. 227, besprochen. Durt sind auch Daten für den Temperaturkoeffizienten der Entwicklung angegeben.

Micht ohne weiteres vorheusungen und daher interessanter ist dagegen der Rinfinß der Temperatur auf die entwickelte Dichte bei der Belichtung

der Schichten.

Die Angaben der verschiedenen älteren Antoren, welche über den in Frage stehenden Effekt bereits geerbeitet haben, widersprachen sich, und swar nicht nur in den Beobachtungen über die Größe, als auch vor allem in dem Vorseichen des Effektes, so daß allgemeine Folgerungen bieber nicht gesogen werden kounten. Erst in neuester Zeit haben Untersuchungen von Bocuser (8) und Lurr (s. auch Bocuser [5]) hier Klarheit geschaffen.

Bei den Versuehen sind folgende Punkte in Betrucht zu siehen:

1. Es müssun sich mehrere Messungen über ein möglichet großes Temperaturgebiet erstrecken (nicht nur mehrere Messungen über ein kieines Gebiet und auch nicht nur eine Messung über ein großes Gebiet), da in verschiedenen Temperaturintervallen die Auswirkung der Temperatur verschiedenartig sein kann.

2. Es ist insofern mit Vorsicht zu experimentieren, als eine obere Temperaturgrense gegeben ist, über der die Emulsion dauernde Veränderung in ihrem Reifswatund erleidst. Esquer und Luur unterschieden daher zwischen einem reversiblen und irreversiblen Temperaturgebiet. Im reversiblen Gebiet ist also die Emulsion in ihrer Empfindlichkeit nach Erwärmung bzw. Abkühlung und Zurückbringen auf die Ausgangstemperatur (s. B. Zimmertemperatur) nicht verändert; im irreversiblen Gebiet dagsgen (im allgemeinen für Temperaturen über + 60° C) sind Empfindlichkeit, Schleier usw. der Emulsion für die Dauer, also auch nach erfolgter Abkühlung, verändert. Sichere Auszegen lassen sich offenbar nur über die Beobschtungen im reversiblen Gebiet machen.

3. Be ist die Strahlenert, mit der die Bestrahlung der Schichten vorgenommen wurde, in Betrecht zu siehen. Es dürfen nicht ohne weiteres die Ergebnisse bei Verwendung einer Strahlenert verallenmeinert werden.

Aus der Nichtbeschtung haw, nicht genügender Beschtung dieser Umstände erklären sich die Widersprüche, die sich anscheinend aus den Angaben der älteren Beobachter orgaben. In Tabelle 186 sind diese Vorsuchsverhältnisse und Ergebriese in übersichtlicher Form sussummengestellt.

Tabelle 185. Boohachtungen verschiedener Autoren über den Einfluß der Temperatur bei der Belichtung auf die Empfindlichkeit von Bromsilbergelatineschiehten.

		Michael der Busqu	este:			
Stubineri	Uninematics Temperaturistarys	Harpfind Habitalisanuslune + Harpfind Habitalisa kan kan	Templicalitate Indialitation	<u> Pankashiar</u>		
Light- sizahlen		+ + Exico wenetible Antorony   Ind vision Schisbion +	±0 cm. 400 1,05 pro 10°0 ±0 —————————————————————————————————	PRINCEY (3) U. SURBIANE A. U. L. LADRIMER (3) PADOA (3) U. MINEVIEL DALIFFER (3) EMPLORE (3) (KULLETER (3) ORAMU MARAKI (3)		
Rönigon- struhlen	+15°0 u. +85°0 0°0 bis + 70°0 +20°0 u. +40°0	+ + +	2,5 2,0	Encount (1) P. Severe (1) F. Resse (1)		

Die im folgenden sunammenhanted wiedergegebenen lingebnisse von Roeseer und Lutz seigen, daß bei umfassender experimenteller Untersuchung des Temperatureinflusses sich allgemeine Gesichtspunkte ergeben, unter die sich die sum Teil widerspruchsvollen Ergebnisse der früheren Antoren einerdnan lassen.

Zu ihren Versuchen benutzten Rouser und Lurr zuerst offene Kästohen aus starkem Kupferblech. Die Wandungen konnten durch ein Wärme- bzw. Kältebad auf verschiedene Temperaturen gebracht werden. Die zu untersuchenden Filme wurden fast an die Wandungen angeprecht, so daß sie sehr bald deren Temperatur annahmen. Die Temperatur der Vorder- und Rückseite der Filme konnte mit Hilfe eines Thermoelements genessen werden. Bei der Bestrahlung der Filme von der offenen Seite der Kästehen aus (mit Licht- und Röntgenstehlung) wurden die Filme sum Teil mit Bleistreifen abgedeckt. Die jeweils unbedeckten Stellen wurden verschieden lange bestrahlt, so daß man Zeitsechstumstenstreifen erhielt.

Bel anderen Vermohen (mit Licht- und a-Strahlen) wurden die Filme in . einem Metallsylinder durch vortemperierten Wasserstoff von der Temperatur den Baden, in dem der Metallsylinder stand, auf die gewinschie Temperatur

te (doch nicht gleiche) genommen. Lichtmenge für jeden Die mit Emulsionstyp.

	D6:	eten.					
Tomportor.	Typ I Klaspanity	In II					
- 60 - 40 - 20 ± 0 + 20 + 40 + 60	0,6 1,7 1,8 1,0 0,8 0,45 0,40	1,75 1,6 1,45 1,3 1,2 1,0 1,0					
+ 80 + 90	0,9 1,75	9,3					

Tabelle 186. Abhängigkeit der gebracht. Die Temperaturmenung geschah wiederum mittels eines Thermoelements. Als Temperatur bei der Belloh. a-Strahler diente ein Po-Praparat. He wurden tung der Schichten. - Kon- (mittels eines Bleischiebers) Zeitskalen auf-

> Die mit den beiden Versuches nordnungen erhaltenen Resultate stimmten überein. Zu den Verwuchen wurden hauptstahlich Filme

verwandt.

Lightstrahlen, Bei den Vermehen mit Lichtstrahlen wurden siehen verschiedene Emulsionstypen bei verschiedenen Tempersturen switchen - 60° 0 und + 90° 0 untermohi. Die hei den verschiedenen Temperaturen erhaltenen Sohwitzumgakurven gehen ficherfürmig auseinander, d. h. also: die geringen Dichten an der Schwelle der Kurven sind weniger temperaturabhängig als die hohen Dichten. Betrachtet man die Dichten,

welche von einer konstanten Lichtmenge bei verschiedenen Temperaturen her-

vorgerufen werden, so ergibt sich die Tabelle 186.

Wie ersichtlich, steigt bei dem Kinspositivfilm die Empfindlichkeit (d. h. die Dichte) von -50° C soniichst an, esreicht ein Maximum bei ca. -20° C, fällt dann wieder ab, erreicht ein Minimum bei ca. + 60° C, um abermals ausztsteigen. Dieser leiste Anstieg ist jedoch durch Beifungserscheinungen hervorgeruben; er Hegt also im inverentialen Gebiet und kann daher in seinem Ursprung schwer bourtalls werden.

Die sweite in Tabelle 186 erwähnte Emulsion verhält sich anders als die ersie: Die Hamfindlichkeit füllt zwiechen —60°C und +60°C siemlich gerad-

linig nach den höheren Temperaturen zu ab.

Diese beiden betrachteten Emplekenen stellen zwei typische Falle dar, welche similiche von Eugene und Lurr untermahten Emulsionstypen erhanen, und swar gehören sum

Typ 1: Agh-Kinepositiv., Special., Extra-Rapid., Rönigen- und Photo-

technische Emulsien,

Typ 2: Agfa-Laus- (Zaus-) Film und ein Vermehafilm.

Jedoch hat im Grunde wahrscheinlich die Temperaturfunktion bei allen Emulsionen den gleichen Verlauf, nur ist offenbar bei dem Typ 2 das bei ca. -80° O Regando Maximum des Typ'l nach noch Meieren Temperaturen als den

unionuchien verlagert.

Böntgenstrahlen. Wesenblich einfacher als bei Lichtstrahlen liegen die Verhältning bei Rönigenstrahlen. Hier wurden ebenfalls filoherförmig auseinandergabende Schwärzungskurven bei verschiedenen Temperaturun gefunden. Wie bei Lichtstrahlen ist also auch hier der Temperatureinfinß bei hoben Dichten größer als bei kleinen. Enigegen den Verhältnissen bei Lichtstrahlen nimmt jedoch bei allen untersuchten Ennulsionen die Elmpfindlichkeit recht genau proportional mit steigender Temperatur zu; verschieden ist nur der Neigungswinkel für die Kurve des Tempersturenstlege hel den einzelnen Emulsionen, wie sich aus Tabelle 187 entnehmen Mit.

Tabelle 187. Abhängigkeit der entwickelten Dichten von der Temperatur bei der Beatrahlung der Schichten mit Böntgenstrahlen. — Dichtedifferensen für konstante, aufgestrahlte Energiemengen innerhalb des einselnen Emulsionstyps (jedoch verschiedene Hnorgiemengen für die verschiedenen Hmulsionen).

Prophical Co.	4D Mz → 40°0 his +70°0		Businioneri	AD file mail 0 his + 70*0		
Laus - Film - Benuision Röntgen-Film - Benuis. Beiers-Rapid - Benuis. Pan-Film-Emulsion	1,2 — 1,0	0,8 0,7 0,55 0,4	Phototechn, B-Hamls. Fuln korn-Hamlston	0,45—0,85 0.65—1.0	0,4 0,4 0,85 0,25	

Rin irreversibles Gebiet, d.h. eine Nachreifung bei hohen Temperaturen (>00° C), manhte sich hier nicht bemerkbar.

a-Strahlen. Bei Bestrahlung der Schichten mit α-Strahlen war kein Temperatureffekt awiechen — 80° O und +70° O zu beobschien. — Reifungsoffekte (irreversibles Gebiet) traten wie hei Röntgesstrahlen auch hier nicht auf.

Deutung des Temperatureinflusses. Was sunichet die Verschiedenheit haw. Widesprüche der verschiedenen Beobschiter anbetrifft, so zeigen die verschend geschikkerten Versuchsergebnisse von Rocuer und Lurr, daß alle Beobschiungen durcheus sutreffend sein können, und daß sich Widesprüche nur durch Verallgameinerung von Resultaten, die in beschränkten Temperaturintervallen gemacht wurden, ergeben. Dies gilt besonders für die Verhältnisse bei Bestrahlung mit Licht, wo infolge der komplisierten Temperaturinnktion in verschiedenen Temperaturintervallen und bei verschiedenen Emulsionen sehr verschiedene (auch im Vorzeichen verschiedene) Effekte erhalten werden können.

Überbitekt man die Vermehangshniese für alle drei Strahlenarien (vgl. auch die instruktive Abb. 2 in Rossuer [5s, 582]), so füllt vor allem der prinzipiell verschiedene Temperatureinfluß bei den drei Strahlenarien auf, und zwar ist die Verschiedenheit gans im Sime ihrer sonstigen photographischen Wirkungen. Wie hier die Temperaturfunktion am komplisiertesten bei den Lichtstrahlen, wasentlich einfacher bei den Röntgenstrahlen und überhaupt nicht vorhanden bei den se Strahlen ist, so sind in gleicher Weise die Verhältnism bei der Entstahlung der drei prinzipiell verschiedenen Schwärzungskurventypen für die drei Strahlenarten (vgl. Nr. 85 und 86). Auch für den Intenstitätseliekt ergab sich die gleiche Reihenfolge: größter Hinfluß bei den Lichtstrahlen, weniger bei den Röntgenstrahlen und ummerklich bei den ge-Strahlen (vgl. 8. 811).

Die für die Heistehung der drei Schwiezungskurventypen gegebenen Deutungen werden also offenbar auch auf die hier gefundenen Verhälteisse mit Briefg angewandt werden können, was wiederum eine Bestätigung dieser Anschauungen bedeutet.

Dementagrechend hat man sich den Hinfinß der Tumperatur hel der Be-

Hohtung folgendermaßen versustellen:

Für die Ansantsung des latenten Bildes bei der Entwicklung (d. h. also für die entwickelte Dichto) ist der Anfbeu des latenten Bildes, wie in Nr. 85, 8. 202, geseigt wurde, von großer Bedeutung. Ohne Zweifel spielt nun für diesen Aufben die Temperatur eine Bolle, indem sie den Verteilungssustand der Ag-Atome des latenten Bildes besinfinßt. Die Beobachtungen von Lorens und Hunes (an Schmeisen von AgBr, vgl. Nr. 46, S. 129), sowie von J. J. Pont. (1) und Schmeisen (1) (bei der direkten Schwärzung, vgl. Nr. 47, S. 146) deuten darunf hin, daß Temperaturerhähung — wie ans der Kolleidebante allgemein bekannt — die Entsichung größerer Keims haw, die Kosgulation der Ag-Atoms des latenten Bildes begünztigt.

Infolge der verschiedenen Quantenausbeute bei der Absurption je eines Quants baw, einer Blementerenergie der einselnen Strahlenarten — I Lichtquant liefert 1 Ag-Atom, 1 Böntgunquant liefert, 1000 Ag-Atome an einem Bromsilberkom, 1 g-Strahl liefert os. 10000 Ag-Atome an einem Korn für das latente Bild (vgl. Nr. 86, 8. 778) — ist nun die Kongulation der Ag-Atome des latenten Bildes der Lichtstrahlen sehr viel einfinfereicher als bei Röntgenstrahlen oder gar g-Strahlen, wie nach dem in Nr. 85, S. 262, dargelegten einleuchtend sein dürfte. Die prinsipiellen Unterschiede der Tamporatureinfilme der verschiedenen Strahlenarten erschehen hiernach durchaus erklärlich. Wie jedoch im einzelnen die beobachteten Tamperaturfunktionen, insbesondere die der Lichtstrahlen, zu deuten sind, läßt sich bei dem derzeitigen Stand unserer Kenntnisse über den Aufban des latenten Bildes und den Entwicklungsvorgang noch nicht erkennen.

Hine andere Deutung des Temperatureffektes könnte durch Annahme einer Besinfinsung der Masse des Istenien Bildes, also einer Erhöhung der Quantenausbeute, gegeben werden. Wenn auch bisher die Unahhängigkeit der Quantenausbeute von der Temperatur nicht direkt nachgewiesen ist, so ist sie doch sehr wahrscheinlich, da die Photolyse des AgBr in der Schicht ohne Folgeresktionen verläuft (Quantenausbeute 1 bei Lichtstrahlen!), somit also theoretisch temperaturunabhängig sein muß.

# D. Der Fixierprozeß.

Nach der Entwicklung der Halogenallberschichten ist das unveränderte Halogenallber aus den Schichten zu entfernen, um das Bild haltber zu machen. Die Lösung des Halogenallbers geschicht ausschließlich durch praktische Ausnutzung der Fähigkeit der Silbersales, mit vielen Verbindungen lösliche Doppelsales law. Komplexionen zu hilden. Der Fixierprosell in der nachstahend besprochenen Form findet zowohl bei Negativ- als zunh bei Positivschichten, also bei Platten, Filmen und Entwicklungspapieren Anwendung.

98. Die diemischen Reaktionen des Fixlerprozesses. Die Wirksamkeit eines Fixlermittels, welches die Lüsung eines Silbernahms durch Bildung eines Komplexions herbeiführt, hängt ab von der Beständigkeitskonstants des Komplexions

und von der Läslichkeit des Silberenber.

Die Beständigkeitzkonstente eines Komplexions wird nach Bonräumen (1) durch den reciproken Wert seiner Dissoriationskonstanten definiert, de hierdurch die Bildungsmergie haw, die maximale Arbeit bei der Bildung des Ions entsprechend der Beziehung

$$A = RT \ln K$$

gegeben ist. Die Beständigkeitskonstante für das Komplexion  $Ag(CR)_{n}'$  ist s. B.

$$I = \frac{[Ag(QR)_n]}{[Ag][QR]^n}.$$

He ist also die Konsentration des Komplexions, d. h. des gelösten Silbers bei einer besthamten Ag'- haw. CN'-Konsentration gegaben durch:

$$[\Delta_g(\mathbb{C}\mathbb{R})_n] = X \cdot [\Delta_g] \cdot [\mathbb{C}\mathbb{R}^n]^n.$$

Nun ist die Konsentration der Silberienen [Ag'] beim Lösungsproseß durch die Löslichkeit des zu lösenden Silbermies gegeben und [s'], die Konsentration des lösenden bzw. komplexbildenden Ione, ist durch die Löslichkeit des Lösungsmittels begranst. Wern also [Ag'] zehr klein ist, wie z. B. beim AgJ, so kann eine merkliche Lösung des AgJ durch Komplexbildung nur durch ein Lösungsmittel,

für demen Silberkomplexmis die Beständigkeitskonstante K enterschend groß genug ist, eintreten. Für die Auflösung des AgJ mit Thiosulfat z. B. gelten folgende Gleichungen:

$$[Ag'] \cdot [J'] = 2,6 \cdot 10^{-16} \quad (Litalichkedtsprodukt)$$
 (1)

$$\frac{[Ag(8,0_1)_1^m]}{[Ag'(8,0_1)_1^m]} = K \text{ (Beständigiceltakonstante)} = 0.98 \cdot 10^m , \tag{2}$$

Aus (1) exgibt sich:

$$[\Delta g'] = \frac{2.6 \cdot 10^{-14}}{[J']}$$

Dies in (2) singesetst:

$$[\Delta_{\mathbf{g}}(\theta_{\mathbf{s}}O_{\mathbf{s}})_{\mathbf{s}}^{**}] \cdot [\mathbf{J}'] = 0.98 \cdot 10^{18} \cdot 2.6 \cdot 10^{-14} \cdot [\theta_{\mathbf{s}}O_{\mathbf{s}}^{**}]^{4}.$$

Da

$$[J'] = [Ag(\theta_n O_n)_n'''],$$

folgt:

$$[Ag(\theta_{1}O_{1})_{1}'''] = [\theta_{2}O_{2}''] \sqrt{0.98 \cdot 1.6 \cdot 10^{-3}} = 0.0 \cdot 10^{-3} [\theta_{2}O_{2}''].$$

Die Konseniration des gelösten, d. h. in des Komplexkon [Ag(8<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>"] übergeführten [Ag'] ist also klein, entsprechend der praktischen Helahrung, daß Jodsfiber mit Thiosulfat nur sehr sehwer ausfixiert. Sehr viel kilohter dagegenwird, wie die os. 8 Zehnerpotensen (vgl. Tabelle 189) größere Komplexkunstante erwarten läßt, die Auflösung des AgJ in KON erfolgen (vgl. 8,478).

Die Beständigkeitskonstanten und Löslichkeitsprodukte (Konsentrationen in Mol/i) der wichtigsten Silbersalse und Silberkomplexionen sind in Tabelle 188 und 189 verseichnet.

Tabelle 188. Löslichkeitsprodukte der wichtigsten Silbersalse (20° C).

ficie	Lielishakapodaka	italia.	<u> Tällideliyeelsi</u>
AgCI AgBr AgJ Ag <sub>4</sub> OrO <sub>4</sub>	1,3 · 10 <sup>-16</sup> 8,4 · 10 <sup>-18</sup> 9,6 · 10 <sup>-18</sup> 2,0 · 10 <sup>-18</sup>	AgOHB	0,7 • 10 <sup>-18</sup> 1,6 • 10 <sup>-19</sup> 1,6 • 10 <sup>-19</sup> 5 • 10 <sup>-18</sup> 2.5 • 10 <sup>-18</sup> ((Ag')(Ag(ONY-N

Tabelle 189 (s. Bondanus [5]). Beständigkeitskonstanten einiger komplexer Bilberionen.

Person des Tous	Paid off dallatements	Arriva Asiana		
Ag(8 <sub>4</sub> O <sub>4</sub> ) <sub>4</sub> "" Ag(8 <sub>4</sub> O <sub>4</sub> ) <sub>4</sub> " Ag(OH) <sub>4</sub> " Ag(OHB) <sub>4</sub> " Ag(OHB) <sub>4</sub> " Ag(OHB) <sub>4</sub> "	0,98 · 1018 8,45 · 1018 1,1 · 1021 0,06 · 1026 6 · 102 1,5 · 1011 1,6 · 107	unier 0,1 n über 0,5 n unier 0,05 n über 0,05 n unier 0,3 n über 0,3 n		

In der photographischen Praxis wird allgemein nur des Natchunthlosulfat sum Fixieren verwandt. Die Bildung des Komplexashus verläufs in diesem Fall in 8 Stufen. Zunächst bildet des Natchunthlosulfat mit dem Bromellber baw. Chlorellber des in Wasser unlichten Silberthlosulfat:

In der sweiten Phase des Prosesses wirkt nachdiffundiertes, überschüniges Thiosulfat auf das bereits gebildete Silberthiosulfat ein, und es emisieht das fokunde urimitze Doppelsals:

$$\Delta g_{\alpha} g_{\beta} O_{\alpha} + N g_{\alpha} g_{\beta} O_{\alpha} = \Delta g_{\alpha} g_{\beta} O_{\alpha} \cdot N g_{\alpha} g_{\beta} O_{\alpha}.$$

Diese Reaktion hat sich vollsogen, wenn das Negativ in den unbelichteten haw, ungeschwärzten Stellen eben klar durchsichtig geworden ist und wenn von der Rückseite der Platte in der Schicht kein gelblich-welfen Bromailber mehr au sekennen ist. Der Fizierproseß ist jedoch hiermit noch nicht beendet, denn das primäre Doppelsals ist in Wasser schwer löslich und wird daher aus der Gelatinsschicht nicht ausgewaschen. Die surückbleibenden Silbersalsreste howirken beim Lagern des Negativs eine Vergilbung und mehr oder minder eine Zerstörung der Schicht.

Um den Fixlerproseß mohgemäß zu Ende zu führen, ist durch weitere Rinwirkung von überschünigem nachdiffundiertem Thiosulfat die Umwandlung des primären Doppelsalzes in das sekundäre in Wasser leicht fesliche Doppelsalze herbeisuführen:

$$\Delta x_{\alpha} B_{\alpha} O_{\alpha} \cdot M a_{\alpha} B_{\alpha} O_{\alpha} + M a_{\alpha} B_{\alpha} O_{\alpha} = \Delta x_{\alpha} B_{\alpha} O_{\alpha} \cdot 2 M a_{\alpha} B_{\alpha} O_{\alpha}$$

Um sieher zu sein, daß dieser Zustand eingetroten ist, soll das Negativ in dem Fluierbad die doppelte Zeit, die sum Verschwinden des Brumsilbers notwendig ist, verhielben.

Als Innerrealitionen geschrieben, ergeben sich für die einselnen Teilvurglage

folgande Gleichungen:

$$\Delta g' + 8_1 O_1'' \Rightarrow \Delta g B_1 O_1', \tag{1}$$

$$\Delta g B_i O_i' + B_i O_i'' \Rightarrow \Delta g (B_i O_i)_i'', \qquad (8)$$

$$Ag(B_1O_1)_1" + B_1O_1" \Rightarrow Ag(B_1O_1)_1"". \tag{3}$$

Aus den Darlegungen gaht hervor, daß beim Fixieren ein genügender Überschuß von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> von großer Wichtigkeit ist. Das Fixierhad soll daher auch nicht zu sehr ausgebraucht werden. Einige Zahlenangaben für die Praxis geben Luurkus (16, 17, 18) und Suxuwers:

In 100 com 20 pros. Fixiernatronicumgen sollen nicht mehr als 6—6 Platten 18 cm × 18 cm fixiert werden. In 1 Liter muren Fixierbades von 18% Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Gehalt und 1,5% NaHSO<sub>3</sub> sollen nicht mehr als 50 Platten 0 cm × 12 cm ausfixiert werden. Wird die Kommentration des gelösien Bromailhers im Fixierbad (20 pros.) größer als ca. 2%, so kann nach Lumnium und Suruwurz des un-lösische primäre Doppelsals nicht mehr völlig aus der Schiaht entient werden. Für Entwicklungspapiere gilt bei einer Badkonsentration von 20% Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·5H<sub>2</sub>O eine Fixienzit von 3 Minuten als appreichend.

99. Die Kinstik des Fixierprossesses mit Thiesulfet. Umfangreiche Untersuchungen über die Abhängigkeit der Fixiergeschwindigkeit von den einselnen Faktoren, wie Konsentration des Bades, Rührung, Gerbung der Schicht usw. sind von Shurrann (14, 127 ff.) und Muss ausgeführt worden. Die Ergebnisse haben nicht nur des Wesen des Fixierprossesse geklärt, sondorn sie sind gans allgemein für die Diffusionsvergänge, die bei allen Behandlungen der Schicht mit Lüsungen eine Rolle spielen, von großem Interesse.

Als Unterwichungsmethods sum Verfolgen der seitlichen Rosktion diente die photometrische Bestimmung des Halogenellbers in verschiedenen Zeitsbeitinden während des Finierens. Um eine Schwärzung der Schicht während der Messungen zu verhindern, wurde mit Licht photometriert, aus walchem mit Hilfs eines Gelbfülters das Blau und Violett filtriert war. Ist  $D_0$  die ursprüngliche Dichte der Schicht, D die Dichte sur Zeit i, so entgricht die Menge des aufgelösten Halogeneilbers  $1-\frac{D}{2}$ 

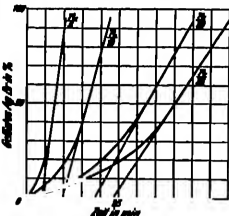
Die Abhängigkeit der Fixlergeschwindigkeit von der Konsentration des Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> im Fixlerbad seigt Abb. 238 (s. SERFARD [14] und Mass).

Aus den Kurven der Abb. 238 ergibt sieh, daß die Pixiergeschwindigkeit bei den untersuchten, relativ zur Praxis kielnen Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Konsentrationen proportional den Fixieraskkonzentrationen ist. Ist z die Menge des gelüsten Bromalbers zur Zeit i, zo kann der Fixier-

verlauf (für den geraden Teil der Kurven) dargestellt werden durch

$$\frac{ds}{dt} = 0 \text{ haw. } s = 0t + K.$$

Hierin bedeuten O die Tangenten der Winkel swischen den Kurven und der Abssisse (Spalte 2, Tabelle 190), K die Schmittpunkte der (Verlängerungen der geraden Teile der) Kurven mit der Abssisse (Spalte 4 in Tabelle 190). In der Konstens der Quotienten  $\frac{O}{c}$  (q — Konsentration des Flxierbades) bzw. der Produkte  $K \cdot c$  drückt sich die Proportionalität zwischen Fixiergeschwindigkeit und Konzentration aus.



Alds, SMA. Phylogenetry in High in the Adult of the interpolation of the  $H_{\rm A}(G_{\rm p})$ .

Den Anstieg von  $\frac{ds}{dt}$  bei kleinen Fixierzeiten deuten Seneraum und Mussmit Hilfs der Beobschtung, daß die obersten Legen der Schlichten infolge Sedimentation oder Oberflächenerscheinungen ärmer an Silberhalogenid sind als die unteren.

Tabelle 190. Abhängigkelt der Fixiergeschwindigkeit von der Konsentration der Fixierlösung an Na<sub>2</sub>R<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

Komanization der Ha <sub>b</sub> S <sub>2</sub> O <sub>1</sub>	0 ≈ tg ø	<u>0</u>	- Monton	X-s					
0,20 m	7,2 2,5 1,8 1,5	36 35 36 37	4 9 18 94	0,8 0,9 0,9					

Für die Praxis ist von Interesse, die Konseniesion an Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zu kamen, bei welcher in kürsester Zeit der Fixierpromß einer normalen Schicht abläuft. Die Abhängigkeit der Fixierseit von solchen praktisch wichtigen Konseniestionen haben Sungrand (11,48/49), Erzung und Swang ermittelt. Abb. 239 enthält die gefundenen Kurven. Die Schichten (Saun-Process) wurden bei diesen Versuchen bewegt.

Die Hygebnisse lassen ein Optimum für die Konsentration des Fixierhades bei on. 40 % Hyposulfit eckennen. Bei dieser Konsentration eind bei größtem Gehalt en Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, also bei längster Gebrauchsseit, die kürsesten Fixierseiten (bei normaler Temperatur) su ersielen.

In Abb. 240 (s. Shurpano [11], Billior und Sware) ist die Finierseit-Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Konsentestionskurve (20°) der Quellungskurve der Schicht in der jewelligen Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Läsung gegenübergestellt. Die Quellung der Schicht ist auf die Quellung in Wasser bezogen worden, wie die Maßeintellung der Ordinate anseigt (Quellung 0 = Quellung in H<sub>2</sub>O).

Das Optimum der Konsentration an Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> für die kürneste Fixiensitä liegt offenber bei dem Punkt, wo bei größter Diffusionsgesolswindigkeit von Na<sub>1</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in die Schicht (Gramm Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> je Kubikenntimeter in die Schicht eindringende Lösung) auch die größte Quellung der Schicht herrscht (Kubikenntimeter in die Schicht je Schunde eindringende Lösung), also bei os. 20%, Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Durch die Kurven der Abb. 239 wird auch die Temperaturabhängigkeit des Fixierprozones erläutert. Der Binfinß der Temperatur ist — wie orsichtlich — in stackem Maße von der Konsentration abhängig. Gezing ist er bei den ortimalen Konsentrationen swischen 20—40% Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

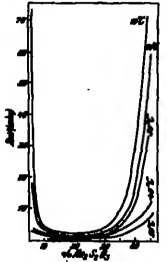
Von dem Aufbau der Halogensilberkörner in der Schicht wird die

Fixeneenhwindigheds in doppelter Welse shhangig sein;

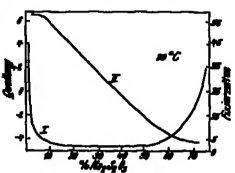
von der chemischen Zummmensetzung des Korns;

2. von der Komgröße.

Das leichter lösliche Chloraliber wird anhneiler ausfizieren als das sohwerer lösliche Bromsilber. Behn Bromsilber wird wiederum der im



Alb. The Albitrations for Firstposteriorists von der Konnetenten der Frank und der Troposten. (Indied vollgend der



Alda Sal. Freimmelten (Kurve I) und Geschma (Kurve II) in Abhikuptade von der Kunterhalten den Rauft-Ga. — in Geschmat reinter; bestehe auf die Geschmat in Wante ±0.

fast allen technischen Ekunisionen vorhandene Jodalibergehalt eine verzögernde Rolle geleien

Die Phriorgeschwindigkeitskurven von drei verschiedenen Emulsionen bei gisicher Finiarisadkomsentration sind in Abb. 341 wiedergegeben (s. SEER-PAED [14,183] und Muss).

Man claht ans den Daten der Abb. 941, daß sich die Emulsion in ihrer Fixier-

granhwindigkeit nach den gegebenen Gesichtspunkten einerdnen-

Den Einfinß des Bührens bzw. Bewegens der Schichten während des Fixierens zeigen für n/10 und n/20 Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lösungen die Abb. 243 und 248 (s. Suurraam) [14] und Maus).

Es wird also nicht nur die Geschwindigkeit der Beaktion, sondern auch deren Verlauf besinfinßt. An Stelle der linearen Funktim der Fixiergeschwindigkeit

tritt eine expenentielle Abhängigheit.

Rine Beschleunigung des Fixierprossesses kann auch dadurch erreicht werden, daß die Platten haw. Filme mit der Schichtseite nach unten in einigem Abstand vom Boden der Fixierschale in das Fixierbad gelegt werden, Wahrscheinlich sinken an die schweren Beaktionsprodukte (Ag[S<sub>2</sub>O<sub>2</sub>]) auf den Boden des Gefisses, so daß ein erhöhter Diffusionsenstansch in der Schicht resultiert. In der

Tubelle 191. Fixierseiten bei Fixierung 1. ohne Bühren, Schieht nach oben, 3. ohne Rühren, Schieht nach unten, 3. mit Rühren (Bewegung der Platte) (Sum 23).

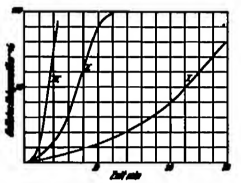
Negao,	Flatenick	Philosophus Baktonian	Vorbilisations der Radion
16 {	Schicht nach oben	#33 267 183	} 2,3 } 1,3
15 {	Schicht nach oben Schicht nach unten Rölleren	<b>R26</b> 130 100	} 1,6 } 1,8

vonsichenden Tabelle 191 (s. Shuppand [17], Hilliot und Swupp sind die Fixierseiten bei vorschiederen Fixierarien gegenübergestelli.

Für Schichten, die mit Formaldehyd gegerbt wurden, fanden Shurpand (14, 138) und Mines keine veränderte Fixiergeschwindigkeit gegenüber unbehandelten Schichten. Eine Platte, deren Schicht bei ca. 84° O schicht, wurde 16 Minuten in 10 pros. Formaldehydlösung gebadet. Die Schicht wurde durch diese Behandlung unlöstich in kochendem Wasser. Tabelle 192 enthält die Mestrelhen der ungegerbten und gegerbten Schicht. Ein Unterschied ist nicht zu erkennen.

Die versiehend dergesielten Beobschäungen ergeben, wie Suurpaan (14) und Muss ausführten, für das Wesen des Fixierprosesses folgende Vorstellung:

gende Vorstellung: Die Geschwindigkeit des Fixier-



Alth. Stil. Verbraf des Finlesprossesses hat drei verphilosope Hernickens;

Kurve II militare Recolumbanise on 8 p.
Grober Ag-Foliali, (Wildelin Speed,)
Kurve III: militare Karphinimene on 1/7 p.

Eure III (Waterman Ordinary.)

prozesses ist weniger von der eigentlichen Auflösungeresktion

Tabelle 193. Fixiergeschwindigkeit einer ungegerbten und einer bie sur Unlöslichkeit in kochendem Wasser gegerbten Schicht (Formaldehyd), (Ansfizierte Halogausilbermengen in Bruchteilen der Gestreitunge.)

Maissoli Monios	Amilyleta Hela	gandine ange	Windowski,	Amiliateria Halo	زهند کبدر
		Tarito .	Minster.	Section 1	1244
6,0	0,06	0,055	90,0 23,0	0,40 0,47	0,48 0,47 0,58 0,69 0,81
6,0 8,0 18,0 14,0	0,06 0,08 0,17	0,055 0,12 0,18 0,21	94,0 96,0	1 0.45	0,5 <b>6</b> 0,69
14.0 16.0	0,90	0,31 0,3%	28,0 20.0	0,70 0,89 0,99	. 0,51 0.94

schlängig als vielmehr von physikalischen Vorgängen, insbesonders von der Diffusionageschwindigkeit des Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in die Schicht. Die eigentliche Lösungs-resktion verläuft wesentlich rescher als die Diffusion. Diese Vorstellung wird besonders überseugend gestützt durch die Beobachtung, daß die Geschwindigkeit des Fixierprosesses durch freies Browid nicht besinfinßt wird.

Offenber müßten Bromionen die oben formulierte Rocktion besimfingern, dem die Reaktionsgeschwindigkeit ist gegeben durch:

$$-\frac{d \, \theta}{d \, t} = K_1 [Ag'] [8_0 O_0'']^4 - K_1 [Ag(8_0 O_0)_1'''] \, .$$

Bei gentigund großem Überschuß von 8,0," geht die Gleichung über in:

$$-\frac{ds}{dt} = K \cdot [Ag'] \quad \text{oder da} \quad [Ag]' [Br]' := \text{konst},$$

$$\text{baw. } [Ag]' := \frac{\text{knost}}{[Br]'}, \text{ so folgt:}$$

$$-\frac{ds}{dt} := \frac{K'}{[Br]'}.$$

Die Aufläung von AgBr in Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> sollte also umgekehrt proportional der Konsentration der Bromienen sein. Tabelle 198 (s. Sumprano [74, 129] und Maus) migt jedoch, daß bei n/10 KBr die Fixiergeschwindigkeit gleich der ohne KBr ist.

Tabelle 198. Fixiargeschwindigkeit ohne KBr und bei Gegenwart von n/10 KBr. — [Ma<sub>2</sub>8<sub>2</sub>O<sub>4</sub>] = 0,2 m. (Ausfixiarie Halogansilbernengen in Bruchteilen der Gowantmange.)

Philosofton Minutes	América Ba		Delevite	Amitsinia Halegonibum			
	alana XBr	min n/10 Tibe	Married	otas Mite	70 1/10 Kir		
0,5 1,5 2,0 3,0	0 0,04 0,04 0,09 0,14	0 0,045 0,05 0,19 0,19	8,0 6,0 7,0 8,0 9,0	0,\$4 0,81 0,44 0,59 0,75	0,86 0,97 0,49 0,79 0,87		

Berücksichtigt man, daß die Anfangsbromsilbermongen in beiden Schichten im Verhältnis 1,3: 1,1 standen, so lamen die Zahlen der Tabelle 199 keinen Einfaß der Bromienen erkennen.

Des Fixieren scheint demmech in seinem Verlauf Almlich einer heterogenen Reaktion, etwa der Auflösung eines Marmonstückes durch Säuren, zu sein. Für einen solchen Vorgung gilt die Budehung:

$$+\frac{ds}{dt} = \frac{(s-s)d\cdot 0}{d}$$

worin  $\frac{ds}{ds}$  die Auflösungsgeschwindigkeit, s die Anfangskomsentration des Lösungsmittels (Na<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>2</sub>), d den Diffusionskneffisienten, O die Oberfische der aufzuktenden Substanz (Silberhalogeins) und d den Diffusionsweg des Rongens bedeutet. Ist s gegen s groß, d, h, ist Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in gentigendem Überschußverhanden, so ergibt sich:

$$+\frac{ds}{dt} = \frac{s \cdot d \cdot 0}{s} = \text{konst}$$

was im Princip mit den Kurven der Abb. 238 (S. 235) und Abb. 241 (S. 327) übereinstimmi,

Wird dagegen gerührt bzw. die Schicht withrend des Fixierens bewegt, so werden die Hinfilme der Diffusion wesentlich vermitdert. Wie die Abb. 942 und 243 wigen, wird unter diesen Bedingungen der Fixierproses durch eine Exponentialfunktion charakterisiert. Es konnte geseigt werden (s. Shurppara [14, 149] und Mann), daß der Ansais

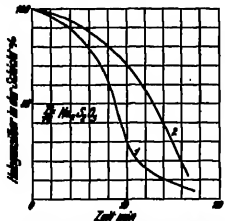
$$-\frac{ds}{2t} = kmsb \cdot s$$

oder swischen 4 und 4 integriert:

$$\frac{1}{t_1-t_2}\cdot\lg\frac{a_1}{a_2}=konst$$

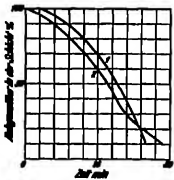
den Kurven der Abb. 343 und 343 im wesentlichen entspricht.

Zwischen der Kinetik des Entwicklungsprozesses und der des Phrierprozesses ist nach den vorliegenden Ausführungen ein prinzipieller Unterschied vorhanden:



Alt. Sig. Verlage des Phierpressuns bei Re-Vegang der Schiebt und ihne Brengerig. Kurve II di Umdreinungen in Music. Kurve II dies Berngung der Sekieb.

Der Fixierproseß wird durch nachdiffundierendes Resgues, der Entwicklungsproseß dagegen wird im



Alba. Ref. Verbeil den Freierschungen bei Bestegung der Erkické und dens Bestegung. Kurve 11 ohne Bestegung der Schicke.

wesentlichen durch des bei der Quellung der Schicht aufgenommene Resgens in seinem Ablauf geregelt.

100. Die Chamie technischer Fixieristier! (seurer Fixieristier, Härteilxieristier, "Schnellfixieristier"). In der Prexis wird sehr viel das seure "Fixierbad", welches sonest von Laurus eingeführt wurde, verwendet. In neuerer Zeit werden sußerdem noch Gerbungsmittel som Härten der Schichten den Fixieristiern sugefügt. Die Chemie solcher seuren Härteilxierbäder ist von Seureaum (11), Erzent und Sware in einer größeren Arbeit behandelt worden. Sie geben für die Zusammensetzung und die Funktionem der einzelnen Komponenten der Bäder folgende Übersicht:

Tabelle 104. Allgemeine Zusammensetzung eines sauren Härtefixierbades.

Tr.	Keptpinnels	Formi We.	Funktion der Antonomie
1 2	Me-Tricoulfat Schweftige Sture (such organische Sturen)	Hagilor 5H2O Habor	Anflöung das Halogenelliers kätzt, fördert die Quellung um Fiziertenhwindigkeit, wirkt ge gen. Fizierenhildung und Fiz bungen der Schleitt, entstrit di Ewischenschicht liehthoffreie
3	Na-Sulfit	Ma.GO. Ma.H.O.	Platton, regult die Härtewirkun puffert des Ha <sub>2</sub> B <sub>1</sub> O <sub>2</sub> gegan di Säcresinwirkung
4	Historitiel Alam, Chromalam	K,80, · Or,(80,)	härtet die Gelatine, verhinder Kräuseln und Weichwerden de Robleit
ă	Wasser .	H <sub>2</sub> O	

<sup>3</sup> Uber alkalische Hirlerbider für den Auskoplerproseit a. Er. 117, 8, 438.

Der Säuregehalt des Bedes ist in Hinblick auf die ständige Alkalisinschloppung durch die mit Kniwickler vollgesogenen Schichten nicht zu gering anzweisen. Um ein bezüglich des Härtemittels vorgeschriebenes  $p_H$  einhalten zu können, wird die Säure (Weinsaure, Zitronensaure) durch Zussin von Katriumsals der betreffenden Säure gepuffert.

Um den optimalen Historiumts su finden, sind die Kurven der Abb. 344 bis 346 (a. Shurrand [11, 61], Hilliott und Sware) ermittelt worden. Abb. 344 zeigt die historie Wirkung von Alaun bei verschiedenen p<sub>H</sub>-Werten. Abb. 345 zeigt die historie Wirkung von Alaun bei Gegenwart einer organischen Sinro

und bei verschiedenen p<sub>H</sub>-Werten.
Abb. 246 schließlich gibt die Wirkung vollständiger Fizierbider bei verschiedenen p<sub>H</sub>-Werten wieder.

Wie ersichtlich, sind, um einerseits möglichst große Härzowickung und anderseits einen gonigend großen Bäuregehalt zu haben, Kompromisso zu schließen. Denn die Säure hebt mit steigender Konsentration in steigendem Maße, die Wickung des Härzemittels auf (Abb. 244 und 246).

Bin brauchbares saures Härtefixierbad ist demnach nach folgenden Gesichtspunkton susammensusielien:

 Das Bad muß möglichet lange brauchbar sein. Es muß einen möglichet hohen Gehalt an Nagß. Og besitzen.

2. Das Bad muß möglichet schnell den Fixierpresseß beenden. Das Optimum für die Bedingungen 1 und 2 liegt bei ca. 30 % Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Bei dieser Konsentration ist der Fixierpressiß nach höchstens 10 Minuten beendet.

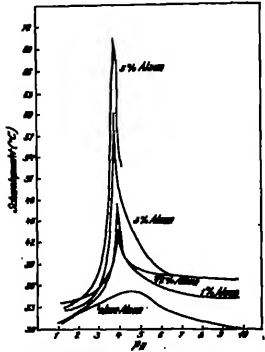
3. Das Bed darf keine Ausfüllung von Ahminiumhydroxyd seigen, was infolge von Alkalieinschleppung der mit Entwickler geschnicten Schinkten eintreten künnte. Das Bad muß daher genügend (organische) Säure enthalten.

4. De het Anwesenheit von Sture die härtende Wickung des Alema vermindert wird, muß dieser Verlust durch erhähten Alemanusts ausgeglichen werden.

5. Die Wasserstofflonenkonsentration des Bades soll nahe  $p_{\rm H} = 4$  enterreden, de hier die Härtewickung des Alaum am größten ist (vgl. Abb. 244).

De durch die Alkelieinschleppung in des Bad die Skure durch Eddung von Sale mehr und mehr abgestitigt, der  $p_H$ -Wert also dauend vergrößert wird, so soll das Bad in frischem Zustand eine Asidität anteprochand  $p_H = 8,5$  bestisen.

Zwei Vorschriften für saure Etxlerbilder bzw. saure Härtefixlerbilder sind:



Ald, \$44. Historithing was Alican but very bladings: Konmpinshing and very bladings of \$50. The tip Hill End Hill disputable.

1. Saures Fixierbad (s. Emm. [18s, 27]):

1000 com Wasser 6 com 50 g Na<sub>2</sub>BO<sub>2</sub> 200 g I

6 com H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> koms. 200 g Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> · 5 H<sub>2</sub>O.

2. Saures Hariefizierhod (s. Shinffand [17], Hillor und Swant):

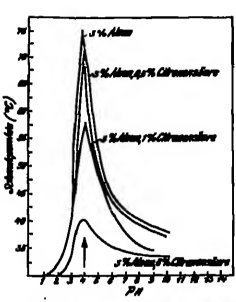
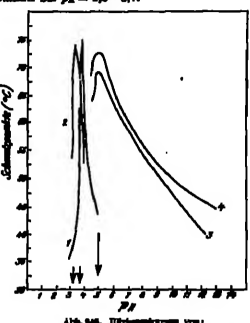


Abb. \$44. Hitrhorizing von Abras auf Gebtien bei Gegenwart von Riesenmäten. (Fr-Werte mit HUI und McOII eingesiellt.)



Alch, 246. Hitriangskurven von:

1 = 8 % Alaun, 0.5 % Elistanuskurn, 1 % Ha.RO.,

5 = 8 % Alaun, 0.5 % Elistanuskurn, 1 % Ha.RO.,

6 = 8 % Alaun, 0.5 % Elistanuskurn, 1 % Ha.RO.,

6 % Alaun, 0.5 % Elistanuskurn, 1 % Ha.RO.,

6 % Ha.RO.,

1 % Ha.RO.,

1 % Ha.RO.,

1 % Ta.RO.,

1

In der Praxis werden schließlich noch "Schnellffrierbäder" angewandt. Diese embalten neben dem Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> noch NH<sub>4</sub>OI, so daß sich in der Lösung (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> bikkst. Das Ammoniumthiosulfat fixiart solmeller als das Natziumsals und 1864 sich auch leichter aus der Schicht auswachen.

Jedoch beobschieten Luarius (20) und Styrmun, daß die beschieunigende Wirkung des NH<sub>4</sub>Cl-Zusatses nicht allgemein auftritt. Sie machten folgende Festatellungen:

1. NH<sub>2</sub>(II beschleunigt den Finierprozeß nur bei jodeilberhaltigen Emulsionen, und swar wichet der Effekt mit steigendem Gehalt der Emulsionen an AgJ.

3. Der Effekt ist unabhängig von der Korngröße der Emulsion.

3. In den meisten Fällen verlängert der MH.O. Zusets die Fixierseit, wenn die Konsentration des Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ca. 40% erreicht. In fast allen Fällen ist die Fixierseshwindigkeit von 40 proc. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Lösung gleich der einer Lösung von 15% Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 10% NH<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

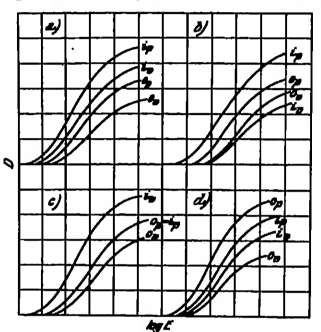
Vorschrift für Schnellfixierbad (s. Büunnus [1]):

1000 com H<sub>2</sub>O 75 g MH<sub>2</sub>Ol 115 g Ma<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O<sub>3</sub> sice. 75 g MH<sub>2</sub>Ol (Metabliculfit).

### E. Verstärken und Abschwächen.

Fertige Negutive, die infolge falscher Belichtung oder ungünstiger Entwinkhing zu viel oder zu wenig Kontraste haben oder auch durch zu große allgemeine Dichte eine unbequem lange Kopierzeit benötigen, können abgeschwächt baw. verstärkt werden.

101. Verstärken. Durch das Verstärken soll eine Erhöhung der Kontenste im Negativ herbeigeführt wurden. Dementaprechend muß der Verstärker die großen Dichten im Negativ stärker erhöhen als die kleinen Dichten. Er darf nicht



Alde, Salt, Salamatiania Darabilium der principleten Wicksuperstein versibilium: Versibility

0. – Originalizavo mii "viendine" Diskina. 0. – Originalizavo mii "piaripenghishan" Diskina. 6. – vendickia Euro mii "viendine" Diskina. alle Dichten im Negativ gleichmäßig vorstärken.

Die Erhöhung der Dinhten im Negativ kann durch swei Vorgänge vollsogen werden:

1. durch Anlagerung von Metallen oder Metallverhindungen an das Silber des Negativs (s. B. bei dem Silberverstärker);

2. durch Anfärbung baw. Besinfinasung das Verteilungsmatendes der deckenden Niederschläge im Negativ, so daß die Niederschläge für die Koplerschicht weniger aktives Licht durchlassen (Uranyerstäcker).

Beide Faktorenkönnen sich überlagsen. Während die Erhöhung der Dichten durch Anlagerung von anderen deckenden Massen optisch-photometrisch er-

kennbar und meßbar ist, wird die Erhöhung der Dichten durch Anfärbung am besten auf photographischem Wege gemessen<sup>1</sup>. Spesiell des Auge nimmt in diesem Fall die Konieuste nicht in den für die photographische Kopieuschicht gültigen Verhältnissen wahr. Bei einem verstäckten Negativ ist daher swischen den "visuellen" und den "photographischen" Dichten sit unterscheiden. Den Ausschlag für die Kopieufähigkeit geben die "photographischen" Dichten.

Die prinzipielle Wirkungsweise der gebräuchlichsten Verstärker ist von Nurz (2) und K. Huss sensitumeirisch untersucht worden. Im folgenden werden die Brzehnisse dieser Autoren ausmmenfassend wiederzegeben.

In den Abb. 247 s.—d. sind die Wirkungsweisen der in der Praxis vorkommenden Verstürker im Prinzip darmstellt. He bedeutst

0, die Schwitzungskurve eines nicht versiärkten Sensitometszeireifens mit-"visuellen" Dichten,

<sup>1</sup> Vgl. Fullnote 5, 344,

0, die Schwärzungskurve eines nicht verstärkten Senstometentreifens mit den aphotographischen" Dichten,

i, die Schwigsungskurve des zu dem O-Streifen gehörigen verstärkten Sensito-

meterskeifens mit den visuellen Dichten,

i, die Schwärzungskurve des zu dem O-Stretten gehörigen Sensitometer-

streifens mit den photographischen Dichten.

Abb. 247a illustriert den Fall, wo die Verstärkung sowohl eine visuelle als such photographische Verstärkung der Dichten bewirkt. Bei dem umprünglichen Negativ sind chenfalls die visuellen und photographischen Dichten verschieden, wie es in vielen Fällen su bemerken ist. Eine derartige Wirkungsweise zeigen die folgenden Verstärker:

Kupfer-Einn-Vereichter nuch Dunarau (2) HgJ<sub>2</sub>-Vereichter mit Sonrappunchem Salz HgJ<sub>3</sub> + alkalischer Hutwickler Drauspeisister.

Für einen Spesialfall dieser Klame ist

4-4.

d, h, der Verstärker gibt neutrale, nicht gefärbte Niederschläge. Dieses Verhalten seigen HgBr<sub>s</sub> mit Amidol und K<sub>s</sub>Cr<sub>s</sub>O<sub>s</sub> mit Amidol bei einem Originalnegstiv mit neutralen Niederschlägen, so daß gilt:  $i_p = i_s$  und  $0_p = 0_s$ . Hierbin gehören weiter die meisten der gehräuchlichen Verstärker:

Hg\_Cl<sub>e</sub> + NH<sub>e</sub> oder Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> oder Electoralist; Hilberverstäcker nach MONGRHOVEN; HgJ<sub>e</sub> + NH<sub>e</sub>.

Abb. 247 b veranechanlicht den Fall, wenn durch die Verstirkung swar ein Bückgang der visuellen Dichten, jedoch eine beteitshtliche Erhöhung der photographischen Dichten eintritt, so daß diese grüßer werden als die unsprünglichen photographischen Dichten. Ein Beispiel für diese Verstirkungsart ist die Verstirkung durch Umwandlung des Ag-Niedenschlages des Originalnegativs in Ag-S. Die visuelle Deckkraft der Niedenschläge wird hierbei geringer, doch wird die photographische Dichte infolge der braunen Fürbung des Ag-S wesentlich erhöht.

In Abb. 247c gibt die Verstäckung neutral-graus Klederschläge, während das entwickelte Silber des Originalnegativs vurnehmlich farhiges Licht durchläßt. In solchen Fällen tritt kaum eine Verstäckung, d. h. eine Rehöhung der photographischen Dichten, ein, wenn auch eine Rehöhung der visuellen Dichten zu bemerken ist. Derartige Verhältnisse treten verhältnismäßig seiten ein, s. B. wenn das Negativ mit Pyrogallolentwickler, der nur geringen Sulfitgehalt hat, entwickelt ist und mit K<sub>2</sub>Or<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + Amidel verstäckt wird. Pyrogallol mit wenig Sulfit ergibt stack braun gestinte Ag. Niederschläge. Der Chrom-Amidel-Verstäcker vernichtet diese Tönung vollkommen, so daß nach der Verstäckung die Niederschläge im Negativ neutral-grauen Ten in der Durchsicht haben.

Im vierten Fall schließlich (Abb, 247d) tritt eine Erchübung der visnellen Dichten und eine Verminderung der photographischen Dichten ein. Der wirkliche Ercließlicht ist also keine Vermitirkung, sondern eine Abschwichung. Die Vorbudingungen hieren sind ähnlich denen des Falles in Abb, 247c. Während jedoch dort der Verlunt en effektiver Dichte infolge Eildung des neutral-grauen Eledarschlage durch Vermehrung der visuellem Dichte ausgeglichen wurde, reicht hier die Zunahme der vistellen Dichte hieren nicht aus. In der Praxis ergaben sich demartige Verhältnisse bei Verstärkung eines mit Pyrogallol (werig Ma-SO<sub>2</sub>) entwickelten Negalies mit KlifnO<sub>2</sub> — Hydrochinen-NaOH-Entwickler.

Auch hier wird das anfangs beson entwickelte Silber in eine kompaktore Masse mit neutral-granem Ton in der Durchsicht übergeführt, wobei nur eine

goringe Massersunahme haw, visuelle Dichtersunahme cintrità.

Die photographischen¹ und visuellen Dichten unterscheiden sich durch den "Farbkoeffisient" kann definiert werden als der Faktor, mit den die "visuelle" Dichte der verstärkten Schicht multipliziert werden muß, um die "photographische" Dichte zu erhalten. Ist die spektrale Durchlänigkeit der verstärkten Dichten für alle Dichten konstant, was mit großer Annäherung für alle Fälle angenommen werden kann, so ist ein Maß für den Farbkoeffizienten des Verstärkers das Verhältnis:

$$\frac{\gamma_{\text{plant}}}{\gamma_{\text{plan}}} = \text{Farbkoefficient},$$

wobei y<sub>shot</sub>, der y-Wert der Schwärzungskurve des vorstärkten Schmitometerstreifens mit den photographischen Dichten, und

yva. der y-Wert der Schwizzungskurve des verstärkten Sanzitomotorstreifens mit den "visuellen" Dichten ist.

Die Kontrusieunahme eines verstärkten Sensitometerstroffens haw, die Kontrustvermehrung, die ein Verstärker erseugt, ist definiert durch:

In den folgenden Abb, 348 und 349 sind sunächst die Wirkungen verschiedener Verstärker durch Vergleich der "visuellen" Schwärzungskurven (Abb, 248)

Ma are Done was a second of the second of th

und der "photographischen" Schwärsungtkurven (Abb. 249) der verstäckten Sensitometurstreifen mit der Schwärsungskurve des sugehörigen Originalstroffens dargestellt.

In Tabelle 195 sind die Farbkoeffisienten, Wirkungsgrade usw.
verschiedener Verstärker susammengestellt. Es ist hervorsuheben, daß
diese Zahlen nur rolativen und nicht
allgemeingültigen Wert haben. Bio
gelten nur für die hier vorliegenden
Versuchabedingungen, im besonderen also für die su den Versuchen
verwandte Emmision (Brow 23) und
für die angewandten Entwicklungsbedingungen,

Die Verstäcker sind in Tabelle 196 in der Reihenfolge ihrer effektiven Wirksamkeit (25) angeführt. Wie ersichtlich, ist der Uranverstäcker bei weitem der wirk-

samste, während der viel angewandte Sublimatverstärker (9) — wenigstoms unter den vorliegenden Versuchsbedingungen — relativ ungünstig arbeitet. Der Sublimatverstärker kräftigt nahem alle Dichten in gleichem Maße, so daß nur

 $<sup>^1</sup>$ Über Bestimmungsmethoden der "photographischen" Dichte vgl. Jamet (90) und Witters.

Tabelle 196. Wirkungsweise einiger Verstärker, gomessen an der Veränderung des y-Wertes der Behwärsungskurve. (ye die y-Werte der verstäckten Kurven, ye die y-Werte der Oziginelkurvan).

Vernikrier		抽	7-Weste de mandre Distriction	r Schvit- vyn mii Diektes	'7-Worts der Bekreik- spagikktyvas mili "vimelles" Dishlen		
20stahi/immy	Belevitencepilitang		7(p) 7cp	74,	7%, 7 <sub>00</sub>	Tio	
1. Uranv 2. HgJ, 8. His/ferrisyanid (vgi. Danastian (II)	svatäricar Susuurraches Sala Ka <sub>p</sub> S	2,59 1,0 1,2	3,5 3,5 3,8	2,4 1,7 1,5	1,9 1,8 8,5	1,0 0,93 1,3	
4. KMnO <sub>4</sub> + HOI 5. CuOl <sub>4</sub> (vgl. Desarates [J])		1,4 1,0	2,1 1,0	0,0 0,54	=	=	
6. K-Or <sub>1</sub> O <sub>7</sub> + HOl (vgl. W. Pirsas [1]) 7. K-(Fe(ON) <sub>1</sub> ) + KBr	Amidol Ma <sub>n</sub> 8 p-Aminophanol	1,0	1,83	0,44 0,48 0,84	1,9	0,46	
0, HgOl, 0, HgOl, 10, HgBr,	NH. Amklol	1,4 1,1 1,0	1,33 1,15 1,15	0,78 0,78	1,4 1,5	0,75	

oine geringe y-Anderung eintritt. In manchen Fallen ist allerdings auch eine solche Wirkung grwünscht. In der Mehrschl der Fälle jedoch wird eine Vermahrung des Kontrastes im Negativ exclut werden sollen, worder der Uranverstäcker am goeignetaten sein dürfte.

Rine Verschrift für den Uranverstärker ist:

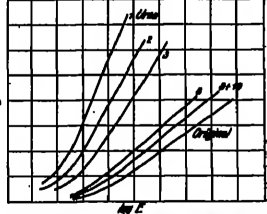
50 com K\_Fb(CN<sub>c</sub>] 1:100 (Rotes Hluthsugments) 50 com Uramites 1:100

3-6 om Riemie.

Bei dem Verstärken mit Uran ist dazeuf zu achten, daß die zu verstärkenden Negative scryfiltig fiziert und gewässert sind. Zuviel Eisenig greift leicht die

Gelatine der Schichten an. Die verstürkten Negative nehmen cine rothraune Farbung an (vgl. den hohen Farhkoeffizienten des Uranversiärkers in Tabelle 198). Nach dem Verstärken wird gewitmers, his das Wasser nicht mehr steelfig von der Schicht ablaufs. Durch su langes Wassern wird wieder abgeschwicht.

Der Sublimatverstärker besteht, wie eine große Gruppe von Verstärkern (vgl. Tab. 196), ans other Bickhlöung, welche das Silber der entwickelten Schicht in eine hellgefizhte Silberverbindung überführt, und aus einer Schwitzungsloume, welche den sugebleichten Mie-



derschieg wieder in schwarzes Metall oder in eine schwarze Verbindung überführt. Der Ausbleichvorgung bei der Verstärkung mit Sublimst kann folgundermaßen dargestellt warden:

PAR + SHECL - SAECI + HECL.

Das filber des Negativs wird also sunächet zu Chlorafiber ausgebieleht, und weitsrich wird weißes Kalamel angalagert, wedurch die eigentliche Verstärkung haw. Vermehrung des Niederschlages in der Schicht erzielt wird. De jedoch die weißen Verhindungen AgCl und Hg<sub>c</sub>Cl<sub>a</sub> nur geringe Deckkraft besitzen, werden sie entweder durch Reduktionsmittel (Entwickler) in schwarzes Metall oder durch Ammoniak in eine schwarzes Merkurismmoniakverhindung übergeführt. An Stelle von Ammoniak kann auch Natziumsnifft treten, welches obenfalls das Hg<sub>c</sub>Cl<sub>a</sub> + AgCl in einen schwarzen Niedemehlag überführt.

Hine Vouschrift für den primären Verstärker (Ausbielchlösung) ist:

2 g HgCl, 2 g KHr 100 com H<sub>2</sub>O,

In dieser Lösung verbleibt das Negativ, bis es vollkommen weiß geworden ist. Nach kursen Abspülen in Wasser kann geschwärzt werden in:

> 1, einer Lösung von 15 % Na<sub>2</sub>8O<sub>2</sub> oder 2. einer Lösung von 5 % NH<sub>4</sub>OH oder

3. einer Butwickierläsung (Hydrochinon, Metol, Amidol).

Es kam auch mit Queckullberchkrid in einem Proseß vurstärkt (ausgebleicht und geschwärzt) wurden, wann man in Gegenwart von Rhodankalium arbeitet. Dies ist des Prinzip des Verstärkers, welchen die L.-G.-Farben A.-G. Werk Agfs, Berlin 80 86, in den Handel bringt. Eine Vorschrift für diese Arbeitsweise ist;

10 g HgCl, 8 g KCHB oder 6 g NH<sub>2</sub>CHB 100 con. Wesser (dash.). Zum Gebrauch 1:10 mit Wasser verdinnen.

In principiell ähnlicher Weise, wie vorsiehend für den Queolodiberverstärker geschildert ist, dürften such die übrigen der vielen vorgeschlagenen! Verstärker,

die mit Bleichlösung und Schwärzungslösung arbeiten, wirken.

108. Abschwichen. Akulish wie bei dem Verstürkern lassen sich auch hei den Abschwichem enisprechend ihrer prinzipiell versthiedenen Wirkungsweise verschiedene Gruppen unterscheiden. Nach Luctum (3) werden die Abschwicher in drei Arten eingstellt, und swar in:

 Subtraktive Absolvatoher, — He werden die kleinen Dichten im Negativ prozentisch stärler angegriffen als die großen, so daß kaum eine Veränderung der

Gradation des Negativa eintrité.

 Proportionale Absolutioner. — Es werden alle Dichten im Negativ prozentisch gielchmäßig vermindert.

3. Superproportionale Absolveloher. — Die geringen Dichten im Negativ

werden prosentisch schwicher als die hohen angegeiffen.

Die sweitemetrischen Unissenchungen von Strautze (6e) und Hautenhaben Daten für typische Beispiele dieser drei Gruppen ergeben, die in Tabelle 190 susammenfassend wiedergageben sind. Die Wiedergabe haw, die Kennschhnung der Wirkungsweise der einselnen Absohwicher ist in Tabelle 196 durch Angabe der prosentischen Verminderung der Dichten von Sensitometerstreifen geschehen.

<sup>1</sup> Vgl. s. B.: Ross. (7, S); Wilson ([1, S] Theorie und Praxis der Verstärkung); Тваги ([1] Verstäckung ohne Metallucku); Винингт (1, S); Важи. (S); О. W. Р. Гум. ([1] Chrom-Verstärker; [S]; [S] Queckellber-Verstärker); Sarrax ([1] Silberverstärker); Lunchun und Вихимин (11, 15); Wilson-Verstärker); Саладия ([1] Silberverstärker); Саладия ([1] Виничентий ([1] Сининентам ([1]); Wilson-Verstärker); Саладия ([1]); Саладия ([1

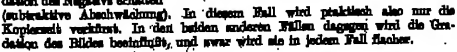
Tabelle 196. Wirkungsweise verschiedener Abschwächer.

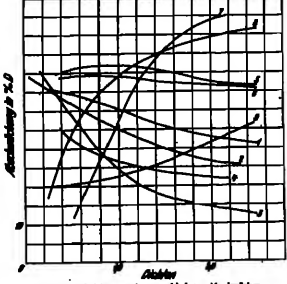
Abadrelater	Santananant peng dar Almat vildage	Dates des		å	Pres				بجا	_		Hone-
	Rent	Approal	3	3	9,8	1.0	1,3	1,4	1,75	2	¥	
1. (NH <sub>4</sub> ) <sub>8</sub> 8 <sub>4</sub> 0 <sub>6</sub>	5 % Aqua dos. (0,5 %) 1,5 com	1 Min. 3 Min.	33	86	22	88		88 23		28 21	56 51	1
2. Chinon	Hasto, koms. je 100 osm											<b>4</b>
a. K_[Fo(CM)_]	5 % Na.B.O. + 0,1 %	5 Min.	51	45	84	20	25	21	<b>3</b> 1	90	18	11
4. Fixierbad,	K.[Fe(CEI) <sub>2</sub> ] 25 % Na <sub>2</sub> B <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (secures Bad)	9 Std.	40	113	25	31	30	20	18	18	#0	
8. (NH.),B.O.	2 % Agus dess. 2,5 % Na <sub>2</sub> B <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	5 Min. 24 Std.	36 36	86 49	87 41	87 49	87 88	88 88	84 36	83 37	81 77	}
neutral 7. (NH <sub>4</sub> ) <sub>8</sub> 8 <sub>2</sub> 0 <sub>8</sub>	5 % in Cl'-hal- tirem Wasser	2,5 Min.	16	6	0	23	35	43	46	46	4	1 1 1
8. Phierbad,	25 % NagBgOg	24 Btd.	18	33	37	43	47	50	52	84	50	1844
neutral 9. Fixierbad, eauer	25 % Na <sub>2</sub> 8 <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	6 Bad.	10	8	9	8	9	18	14	16	20	1.5

In Abb. 200 sind die Ergebnisse der Tabelle 196 graphisch dazgestellt, und swar in der Weise, daß die einselnen Kurven --- Ordinaten: Prosent Absolws-

ohung, Abusinen: Dichten parallel zueinender verschoben sind, his sie genügend eng aneinander gerückt erscheinen, um einen bequemen Vergleich zu gestatten.

Wie die Hegebriese der Tabelle 196 hav. Abb. 250 migen, ist es möglich, silen Anforderungen der Praxis gerecht zu werden, indem sowohl cho gleichmäßige Abschwichung aller Dichten im Negativ als such eine stilthere oder schwichere Abschwichung der geringen Dichten im Vergleich zu den Lichtern durch geeignste Wahl des Abschwichers exsielt werden kenn. Bei gielchmasiger Absolvatohung aller Dichien (parallele Verentiebung der S-Kurven; abnehmenden Protestischlen in Tabelle 196) bielbt die Gradation des Negative exhalten





Alb. Sid. Wirksupersite verminden Absolutions. (Vgl. Talmin 194.)

> Entre (-) manufacture 17. Entre (-) manufacture 17.

Die praktische Bedautung der drei prinzipiellen Abschwicherwirkungen liegt also in der verschiedenen Beeinflussung des y-Wertes bzw. der Gradstion des Bildes. He wäre daher richtiger und instruktiver, in Zukunft die Abschwicherwirkung analog zu der Verstärkerwirkung durch des Verhältnis

## Yelepentry. Yeziginel

an charakterisieren und die Darstallungsweisen der Tabelle 196 baw. Abb. 250 an verlagen.

Die interementesten bzw. praktisch bedeutendsten Abschwicher sind eine Zweifel der Persulfatabschwicher und der Passenssche (Blutlaugenesb.) Abschwicher.

Der meist gehrunchte Absolutioher ist der Fancussche Absolutioher. Eine Vorschrift ist:

5—10 cam K<sub>2</sub>[Fe(CN)<sub>2</sub>] 10 pros. 100 cm Ma<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 1,8 pros.

Je mehr Kaliumiariayanid sugastat wird, deste energischer und schneller wirkt die Lösung.

Der chemische Vorgang bei dieser Absolowächung besteht in einer teilweisen Umwardlung des entwickelten fülbers in Ferrosyanaliber und Herauslösen dieser Verbindung durch des Thiosulfat.

Wie aus Tabelle 196 haw, Abb. 250 erzichtlich ist, wirkt der Faraussache Abschwicher subtraktiv, d. h. er verschiebt die Schwärzungskurve siemlich

parallel, verindert also kunn die Gradation des Negativa.

Das Ammonium persulfs t kann — wis die Tabelle 196 seigt — je nach der Anwendungsweise sowohl subtraktiv als auch proportional haw, superproportional wirken. Die chemischen Beaktionen bei der Absolwächung mit Ammonium-persulfst sind, wie sich aus diesem Verhalten erwarten 188t, verwickelt. Umfangreiche Untersuchungen über diese Verginge sind von Stanseum (3, 4, 5) und Hutzun ausgeführt werden. Am finen Beobachtungen konnten diese Auteren eine siemlich abgerundete Theorie für die Wirkungsweise des Ammonium persulfatabsolwichen ableiten.

Zunichst wiesen Stratum und Huzzus die Bedeutung der Anwesenheit von Cl. bzw. Halogunienen im Abschwicherbad für den Charakter der Abschwischung nach, In Abb. 261 sind Schwirzungskurven von Sensitomstenstreiten, die mit (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> bei verschiedenen O'-Konsentrationen abgeschwicht wurden,

dargestelli.

Die Absolwichungskurven seigen sämilich einen Knick, demen Lage von der Cr-Konsentration des Absolwicherbades abhängt, und swar liegt der Knick um so höher, je größer die Cr-Konsentration ist. Bei Verwendung von destilliertem Wasser sum Anseiten des Bades tritt dieser Knick nicht auf (Kurve für destilliertes Wasser in Abb. 261). Durch die Gegenwart der Haloganienen bei der Absolwichung wird also der Charakter der Absolwichung von anbiraktiv nach proportional inw. superproportional verschoben.

Die wirkunnen Ci'-Kommitsstionen sind so klein, daß bereits der übliche Chloridgehalt des Leitungswamers, wenn solches sum Ansetzen des Absolwächerbades verwendet wurde, großen Einfluß auf den Charakter der Absolwächung

haban kunn.

 $<sup>^2</sup>$  Angaben filter eine große Eahl weiterer Absoluwicher a uniter F. Wassenste (8, 295—295). — Uber straitometrische Unischungen der Absoluwichung von Hotwicklungspapieren a. unier K. Huss (8) und A. H. Russa.

Weiterhin sind für die Wirkungsweisen des Persulfatsbachwächens die Beobachtungen von Stanoun und Harraus über das Verhalten von (NH<sub>4</sub>)-S<sub>1</sub>O<sub>2</sub> gegen-

über kolloiden Silberlösungen in Gelatineschichten von Bedeu-

bung.

Um su untersuchen, wie weit der Verteilungssustand des Silbers in den Schichten einen Einfuß auf dem Charakter der Abschwächung haben kann, wurde nach der Dexistereduktionsmathode von Carry Lua eine Silberkolleidigung hergestellt und in eine Gelatinelösung eingetragen. Das so erhaltene Silbergel wurde auf Pistten gegossen, so daß untersucht werden konnten;

- 1. Schichten mit verschiedener Ag-Konsentration und gielcher Dicke;
- 2. Schichten mit gleicher Ag-Konsentration und verschiedener Dicke.

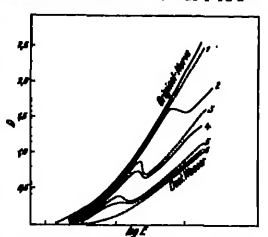


Abb. Stl. Wirkungsweite der Ammenbergerubledentrelleber unter verschaftenen Bedlegeren. In Chilade

Kerre is come a mice Kerre is come a mice

Die erhaltenen Schichten waren hellgalb his dunkelhaum gefärbt. Es wurden die zur völligen Entfärbung der Platten in den Persulfatläungen netwendigen Zeiten gamesen. Die Ergebnisse mit den Versuchabedingungen and in Tabelle 197 zusammengestellt.

Tabelle 197. Hinwirkung von Persulfat auf kolloidales Silber in Gelatineschichten bei verschiedenen Versuchsbedingungen.

		Helitebung	melian in Sekundan	-
Abestrobates	1 mg days	10 000 1 000	2001-4	IN THE
	Marrie in 160 mas 18 pres. Galattacidores	10 pro- de de la compa- de de	100 open 18 june. Gestallesterreng	10 years, Galatine- Racog
(MH <sub>e</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , 2 % in dest.	7		·	
Waster + 0,5 bla 5 cam AgNO, Edeung 1 % (NEL), S.O., 2 % in deat.	120	210	255	\$10
Want	225	210	255	540
(MH <sub>4</sub> ) <sub>1</sub> B <sub>1</sub> O <sub>1</sub> , 3 % in desi- Wasser + MaOl-Losing	490	960	mahr als ½ Std.	mehr als 1 Bid.

Anf sine Pistee 6 x 9 qua wurden 3 com Bilherkolloklifeung gegenen.

Aus den Daten der Tabelle 197 ergibt sich alen, daß die Geschwindigkeit der Ahmhwichung abhängig ist von der Konsenteation des Silbers und der Schicht. Offenbar steigt die Beaktionsgeschwindigkeit mit wachsender Ag-Konsenteation schnell an, so daß s. B. die zwanzigfache Ag-Menge der dritten Spalte in Tabelle 197 in fast der gleichen Zeit wie die Ag-Mange der ersten Spalte und zweiten Belhe gelüst wird.

Weitschin beschleunigt ein Zusats von Ag-Ionen (Tabelle 197, Beihe 1) die Beschleunigung der Absohwichung unabhängig von der Mange der augeseisten

Ag-Ionen.

Halog nionen versögen auch hier wie bei den entwickelten Schichten (Abb. 250) die Reaktionsgrachwindigkeit.

Aus allen diesen und auch noch weiteren, hier nicht angeführten Behinden ergibt sich für die Wickungsweise des Ammoniumpersulfstabsohwächers folgende

Vorstallung:

Die Einwirkung des Ammoniumpersulfate auf entwickelte Negativschichten ist kein einheitlicher Proseß. Be findet vielmehr sunfichst eine langsam verlaufende Reaktion statt, deren Reaktionsprodukte eine sehr viel schmellere sekundäre Reaktion auslösen. Die primäre Reaktion, offenbar die Einwirkung des (NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auf das Silber der Schicht, verläuft sehr langsam. Die dabei entstehenden Silberionen rufen eine intensive Auflösung des Silbers hervor. Sunraum (1) hat das Reaktionsschems folgendermaßen formuliert:

 $2Ag + (NH_4)_1B_1O_2 = Ag_1BO_4 + (NH_4)_1BO_4$ (primite, languam verisationed Reskriten),  $Ag_1BO_4 + (NH_4)_1B_1O_1 = Ag_1B_1O_2 + (NH_4)_1BO_4$   $2Ag + Ag_1B_1O_3 = 2Ag_1BO_4$ (askundāra, sahueli verisationės Reskritenen).

Nach dieser Vorsiellung muß ein Zusatz von Silberienen die Absohwichung beschleunigen, eine Entsiehung von Silberienen hemmen. Beide Effekte treten tatzichlich, wie oben gezeigt wurde, in der Praxie ein. Eine Entsiehung von Silberienen wird durch die Bildung von unlöstichem Halogeneilber bei Gegenwark

von Halogenionen bei der Abschwäckung herbeigeführt.

Ist weiter die Ansahl der verhandenen Halogenionen in dem Abenhwicherhad himsichend groß, um an allen Stellen der Schläht die entstahenden Silberionen sofort der Lösung zu entziehen, so bielbt die Absolrwichung zu allen Stellen bew. Schwärzungen nur sehr gering. Ist dagegen die Halogenienenkonsentration im Bad klain, so gentigt sie swar, um an den geringen Dichton die entstehenden wendenn Ar-Ionen zu binden. An den dichten Stellen, wo infolge der hohen Ag-Komenierstionen die primäre Reaktionegeschwindigkeit des (NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>2</sub> mit dem Silber größer ist und also mehr Ag-Ionen entsiehen, kiltmen die Silberionen nicht mehr mittele der vorhendenen Halogenionen durch Halogenaffberhildung ans dem System entderst werden, so daß die Sekundärresktionen einierten. Der Knick in den Kurven der Abb. 251 ecklirt sich somit als Übergangsgebiet, wo die Schutzwirkung der Halogenienen aufhört und die Sekundärrenktionen eintreten, Die Verlagerung des Knicks mit sunehmender Halogenionenkommutration nach höheren Dichten, wie auch eine Verlagerung bei größerer Intenstists der primiteen Hinwickung, d. h. mit sunehmender Persulfatknosentration oder auch Azidität des Bades nach kleineren Dichten ist hiernach einleuchtend.

Für den Cherakier der Absolowichung ergibt sich nach dieser Vorstellung

in Ubereinstimmung mit den Tateschen (Tabelle 196), daß

 bei Abwesenheit von Halogenionen, also in destilliertem Wasser, Ammoniumpersulfat als proportionaler Abschwächer wirkt;

2. bei Abwesenheit geeinger Mengen von Halogenionen Ammoniumpersulfab

superproportional absolutions:

3. bei kurser Einwickungsdatter und hoher (SH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>2</sub>-Konsaniration auch eine aubtraktive, d. h. also bei allen Dichten gleichmäßige Abschwichung eintreten kann (parallele Verschiebung der S-Kurve),

Lürro-Channa (7) erkihrte die Verschiedenertigkeit der Wirkungsweise des (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>5</sub> durch den verschiedenen Verteilungsweisend des entwicksiten Silbers bei großen und kleinen Schwiczungen. Daß diese Rimfüsse jedoch von unbergeordneter Bedeutung eind, zeigen die obenerwähnten Versuche mit gleich-

dispersen Ag bei verschiedenen Komunitrationen (Tabelle 197). Auch hier testen die obszukteristischen Erscheinungen der Persulfatwirkung auf.

Die Wirkungsweise des Ferriammoniumsulfatabschwächers, eines proportional wirkenden Abschwächers, hat Krauss (I) eingehend untersucht.

### III. Die Grundlagen der Positivprozesse.

Allgemeines. (Überblick.) Das in der Kamers von einem Objekt aufgenommene Bild gibt das Objekt besüglich der Helligkeitenbebufung im negativen Sinne wieder: Die Helligkeiten im Objekt entsprechen Schwärzungen auf der Aufnahmeschicht. Die Theorie der Entstehung der Negative ist im zweiten Kapitel dieses Bandes behandelt.

Nach Fertigstellung des Negativa ist von diesem ein positives Bild hersustellen. Dies geschicht im allgameinen, sofern keine Vergrößerungen des negativen Bildes gowinscht werden, indem man durch Kontaktdruck die negative Tonakala auf eine lichtempfindliche Schicht, das Positivmaterial, kopiert.

Entsprechend den praktischen Anforderungen unterscheiden sich die Negativschiehten von den Positivschichten in folgenden allgemeinen Punkten:

1. Negativechichten.

a) Um möglichst kurse Belinhtungsseiten bei der Aufnahme des Objekts in der Kamers auwerden zu können, ist eine möglichst hohe Lichtempfindlichkeit der Negativschicht zu fordern.

b) Die Unterlage der Negativschicht muß lichtdurchlässig sein (Clas.

Illm).

2. Posttivnohichten.

a) Da durch Wahl geeigneter Lichtquellen die Belichtungszeit bei der Herstellung der Positivkopie praktisch beliebig stark variiert werden kann und anch nicht von prinzipieller Bedeutung für die Herstellung der Kopie ist (wie s. B. bei Herstellung des Negativs von einem schnell bewegten Objekt), so ist der Empfindlichkeit der Positivschichten ein weiter Spielraum gelassen.

b) Als Unterlage der Positivschichten kommt — mit Ansnahme des Kinepositivillus — aus praktischen Gründen, wie Isiaht einsnachen ist, im allgemeinen

allein Papier in Frage.

De höchste Lichtempfindlichkeit allein mit Bromeilbergeletine an erreichen ist, wird für die Negativschichten ausschließlich Brumeilber als lichtempfindliche Substanz verwandt. Zugleich ist in gewissem Umfang durch die Forderung höchster Hampfindlichkeit die Gradetion (Schwärzungskurve, vgl. S. 87 u. 270) der Negativschichten festgelegt,

Bei den Positivanhichten dagagen ist infolge der untergeordneten Bedeutung der Empfindlichkeiten der Schichten die Anwendung der verschiedensten lichtempfindlichen Materialien möglich. Man unterscheidet vier Klassen von lichtempfindlichen Substanzen, die für die Praxie der Positivverfahren von Bedeutung

adnd:

Silbernsho.

2. Chromatgalatine,

S. Risensalus.

4. Kehtempfindliche organische Verbiedungen (Dissoverbiedungen).

Von diesen Substansen werden die Silberssalse am meisten angewandt. Durch die Wahl der geeigneten Silberverbindung (AgBr, AgCl, AgBr + AgCl) mit entsprechendem Bindemittel (Gelatine, Kollodium) ist en möglich, allen praktischen Anforderungen besäglich Gradation und Empfindlichkeit zu genügen.

Besonders wichtig ist das Ergebnis der Technik, daß es durch sweckmäßign Leitung der Hamilstonierung möglich ist, die Gradation der Papiere weitgehendet zu variieren, so daß für jedes Negativ ein annähernd entsprechendes Positiv-material verwandt werden kann. Im allgemeinen unterscheidet man besöglich der Gradationerigenschaften vier Papiersorten: weich, mittel, normal und hart.

Für den Koninktzhruck ist im allgemeinen eine Empfindlichkeit erwinscht, die bei normaler elektrischer Beleuchtung in bequemen Zeiten (einigen Sekunden) Kopien zu machen erlaubt. Derartige Empfindlichkeiten sind im Verein mit guten Grudationen am einfachsten mit Chlorellbergelatine zu erreichen (Gas-

Hehtpapiere).

Höhere Empfindlichkeiten werden bei der Herstellung von Positiven auf dem Wege der Vergrößerungsverfahren verlangt. Hier ist — vornehmlich durch die Lines der Kamers — die Stärke der Lichtquelle begrenster als bei dem Kontaktdruck. Die notwendigen Empfindlichkeiten lassen sich nur mit Bromelburgelatine ersielen (Bromelberpapiere).

Chlor-Brunellbergeletineschichten, die in ihrer Empfindlichkeit im allgemeinen swischen den Chloreliber- und Brunellberschichten liegen, sind von Vorteil, wenn des entwickelte fillber besondere Farbitine seigen seil (Braument-

wicklung; s. S. 308).

Alle verstehend angeführten Halogenellbergelstineschichten werden mit Entwicklung versrheitet (Entwicklungspaniere). Im Gegenzatz hierzu stehen die Auskopierpapiere, bei denen durch die Belichtung unmittelber ein sichtbares Bild ersougt wird.

Die Auskopierschichten enthalten als Hohtempfindliche Substans Chlorellber mit überschüssigem Ellbernitent bzw. organischen Ellberschen (Ellber-

situat usw.). Als Bindemittel kommen drei Substanzen in Botracht:

1. Kollodium (Celloidinpapiere),

Geletine (Aristopapiere),
 Hiweiß (Albumiupapiere).

Gegenüber den Entwicklungspepieren heben die Auskopierpapiere den Versug, daß die Entstehung des Poetitys an der fortschreitenden Ausscheidung metallischen Eilbers beobschiet werden kann. Durch Vergolden lasson sich diese Eilberbilder haltbar machen. Zugleich werden durch die Eidelmetallituung

(s. S. 423) die Bildtone wesentlich verbessert.

Die Ramfindlichkeit der Auskopierpspiere liegt, wie infolge des Fortfallens der Entwicklung vorsummehen ist, weit unter der Empfindlichkeit der Entwicklungspapiere (vgl. Abb. 262, S. 853). Die Schwärzungskurve ist nicht prinzipiell verschieden von der Schwärzungskurve der Katwicklungspapiere. Jedoch Mitt sie sich bei den Auskopierpspieren nicht in dem Maße wie bei den Chlordilber- bzw. Bromeilberpspieren vertieren.

Die äliesten Pupiere sind die Albumingspiere. Hente sind am verbreiteisten die Zelloidingspiere. Die Aristopspiere ergeben keine den Zelloidin- oder Albumin-

papieren gleichwertigen Bildwirkungen.

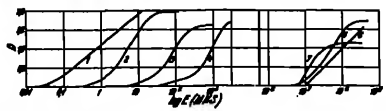
Die Kopierverfahren mit Bisenssluen (s. S. 459) bemrisen als Grundlags die Rigenschaft dreiwertiger Eisenverbindungen, im Licht unter gewissen Bedingungen in sweiwertige Bisenverbindungen übersugehen. De das sweiwertige Bisen s. B. Platinuske redusiert, kann durch Behandlung einer belichteten Rieseschicht an den belichteten Stallen Platin miedergeschlagen werden, so daß ein Platinbild entsteht (Platindruck). Bei den Lichtpausverfahren werden die redusierten Rieseske in gefürbte Substansen (Berlinerbian, Tunssuurs Biss) übergeführt (Zyanotypie). Während der Platindruck sehr schöne Bildwirkungen

ergibt, wird die Zyanotypie meist nur sum Konieren von Strichseichnungen

(positive und negative Kopien) angewandt (Lichtpansen).

Die Chromatverfahren (s. S. 437) beruhen auf der Verwendung von Alkalibichromaten in Gelatineschichten. Durch Belichtung solcher Schichten worden die Biehromate zu Chromiaaksen reduziert, welche die Gelatine härten, d. h. in Wasser unlästich machen. Neben anderen Verfahren wird durch Weg-Meen der unbelichteten Geletine und Kinfürben des erhaltenen Reliefs eine Druckform orhalton.

Die Gradationskurve der Bichromatschichten ist bei einigen Chromatverfahren (spesiell dem Pigmentverfahren) von einer verstiglichen Abstutung. Sie steigt geradiinig im Winkel von 45° gegen die s-Achee an (vgl. Nr. 100, 8, 378). Die Empfindlichkeit der Chromatschichten sind von der Größenordnung der Auskopierpapiere (vgl. Abb. 202).



(Callolthyapine).

erpepler (Poticiliacpier).

Zu den Chrometverfahren gehören unter enderen der Pigmentdruck, der Bromöldruck, der Osobromdruck.

Ein Beispiel für die Verwendung von lichtempfindlichen organischen Substanzen ist das Osalidpapier. Die Hohtempfindliche Schicht ist in diesem Fall cin Diazid, welches im Licht reduziert wird. Das umersetzt gebliebene Diazid 188t sich mit Resersin und Alkali in einen roten Farbstoff überführen (S. 465).

In Gradation und Empfindlichkeit ist das Osalidpapier dem Chromatpapier Shulich (vgl. Abb. 252).

Aus dem Vorstehenden ergibt sich folgende Übersicht über die einselnen Verfahren den Positivprosesses:

Butwicklungspapiers.

2. Auskoplerpspiero. a) Zalkoldinpapiero, b) Albaminpapiere, c) Aristopapiere.

3. Chromatyorishron.

Öklruck. Bromöldruck, Osobromdruck Gummidrock, u. s.

Planentdruck.

4. Verfahren mit Bisensahen.

a) Platindruck b) Lichtpausverfahren.

. 5. Verwendung lichtempfindlicher organischer Substanzen (Ozalidpapier). Die einselnen Verfahren eind in dieser Rethenfolge besprochen worden.

#### A. Entwicklungspapiere.

Die Hohtempfindlichen Schichten der Entwicklungspapiere gleichen in finan Aufben und in ihrer Henstellung völlig den Negativschichten. Abweichend von den Negativschichten finden jedoch für die Positivschichten nicht allein Brom-

Hry, Handbush der Photographie V.

silber, sondern auch Chlorailber und Chlorbromailber als lichtompfincliche Halugenallberverbindungen Anwendung. Besöglich des Aufbaues und der Bikkentetebung bei Bromailberpapieren kann auf die Ausführungen über die Negativschichten verwiesen werden. Dagegen sind die photochemisch-photographbehren Idgenschaften des Chlorailbers bzw. der Chlorailbergelatine hier näher zu besprechen.

#### a) Die Photochemie des Chlorsilbers und der Chlorsilbergolatine.

103. Die Natur der Phetochleride. Ein großer Teil der Arbeiten, welche die Beantwortung der Frage nach der Substanz des latenten Bildes zum Ziel hatten, sind am Chlorafiber ausgeführt. Infolge der sehr gut siehtlaren und auffallenden Verfärbung (Anlaufen) des weißen Chlorafibers ist die Bildung des latenten Bildes beim Chlorafiber viel mehr in die Augen springend als beim Bromailler, wo erst bei sehr starken Beliehtungen eine wenig auffallende Graufärbung der Schieht zu bemerken ist. So ist die Aufmerkannkeit der Ferscher sucrat auf das "Photoscher glenkt worden, so daß suerst an diesem die Photolyse des Halequesalbers studiert wurde, obwohl des latente Bild eigentlich für den Nopativpragel, also für die Bromailbergelatinesnhichten von viel größerer Bedeutung ist als für den Positivproseß, d. h. für das Chlorafiber, samal früher die Entwicklungspapiere nur in sehr beschränkten Maße angewandt wurden. Für die Kniwicklungspapiere ist natürlich im Gegensatz zu den Anakopierpapieren das latente Bild von der gleichen Bedeutung wie für die Negativschiebten.

Die farbigen Substansen, welche bei der Belichtung des bindemittelfreien Chlorsilbers entstehen, wurden von Carner Lea (3) (s. auch (larer Lea (3) und Lüppe-Caaren) "Photoshkeide" genannt. Wie sehen im ersten Teil beim Bromellber erwihnt, standen sich seit langem swei Theorien gegenfüher: Die Subhaloid heorie erklärte die Photoshkeide als Subhaloid der aligemoinen Formel Ag.Ch. "; die Silberadsorptionstheorie nahm eine photolytische Spaltung des AgCl in Ag und Cl an, webei das freie Ag von dem unsersetzten Halogenid adsorbiert wird. Im ersten Teil dieses Bandes (S. 113) ist auch bereits dargelegt, auf welche Beebschtungen sich die Subhaloidtheorie stützte, und daß die Subhaloidtheorie schließlich heute von der Adsorptionstheorie verdräugt werden ist. Sehr wichtige Beiteilge zur Klärung der ehemischen Konstitution des Photoshkeide hat in einer Relbe von Arbeiten Raurdens (I) geliefert.

Wie schon Carry Lea (8, 349) (a. auch Carry Lea [3] und Lüppe-Charres) seigen kounts, wird bei der Einwickung von Licht auf Eilborchkerk! Chier froi. In Übereinstimmung hiermit fand Carry Lea (3) (a. auch Carry Lea [3] und Lüppe-Charres) weiter, daß men Photochlorid auch durch partielle Reduktion von Eilberchlorid oder durch partielle Crydation von Eilber mit Halogen darstellen komm. Eine Entscheidung darüber, ob das Reaktionsprodukt der Lichtroaktion eile Subchlorid oder eine Adsorptionsverhindung von Agest mit Ag(il ist, kunnts jedoch nach diesen Beobachiungen nicht sefallt werden.

Wie Russman erkannte, war as für das Studium des Photochlorids an auster Stelle erwinscht, diese Verbindungen, warn möglich, in reinem Zustende, d. h. in Form homogener Kristalle darzustellen. Weitschin wurden von Russmans durch Untersuchung des Systems Ag-AgO bei Schmekstemperstur Beobschtungen gemacht, weiche autscheiden konnten, ob Silber und Silberhalogenid eine oder mehrere Zwischenverbindungen bilden können oder nicht.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Eine gute Übersicht über die Argumente für und gegen die Suhhaloklübeorio gibt der II. Teil der Arbeiten von Baumen.

Die zuletzt erwähnten Verzuche von W. Raumburg (1, I) wurden an Gemischen von ca. 30 g Ag<sub>m-t</sub>-AgCl wechschuler Zusammensetzung gemacht. Die Substanzen wurden in einem Tiegel bis über den Schmelspunkt erhitzt, etwa 15 Minuten auf dieser Temperatur gehalten, währendelem öfters umgerührt und abdann sowohl bei sinkender als auch bei steigender Temperatur die Erstarrungs- und Schmelspunkte bestähunt.

Es zeigt sich, daß weder der Schmelspunkt des Silbers, noch der des Silberchlorids durch Beimengung des anderen Stoffes geändert wurde. Silber und Silberchlorid biklen also swei flüssige Phasen mit thermisch nicht wahrnehmberer gegenzeitiger Löslichkeit.

In Tabolie 198 sind die Riesterrungspunkte von Gemischen aus Agest + AgGi einer Versuchsreihe von Russpunk (I, I) wiedergegeben.

Tabello 198. Erstarrungspunkte von geschmelsenen Ag-AgCI-Gemischen verschiedener Zusammensetzung.

A ASSAULANCE MUSEUM MARKET BEE							
Montage day Geological Geological S. Antil and 100 (Ag + Ag(B)	Jitosk	e Britistania	njs	Swell	Status Beigrengenich		
	Temperatur 0	Magaade Tamperatur * ()	Milital O	Statement Transportation	Minimum. Description	<b>Jüli</b> el FO	
0 5 10 30 70 98 100	950 950 949 947 948 987	950 950 950 950 963 968 968	950 950 950 950 951 958	444 448 450 450 450 450	456 454 450 450 450 450	450 448 450 450 450 450	

Bohmelapunks Ag 1 900° C. Bohmelapunks AgCl 1 455° C.

Arch bei niedrigen Temperaturen (100° C) kommten bei 14 Tage langer Einwirkung von Chloraliber auf metallisches Ag keine Zwischenverbindungen arhalten werden. Das metallische Ag konnte nach dem Versuch durch Salpstensture aus dem festen Gemisch herausgelöst werden, während vollkommen farbieses AgCl surückblieb.

Nach dieren Feststellungen ging Runtnus zur Darstellung von kristallisiertem. Photochlorid aus AgOl und kollobiem, metallischem Ag über.

Daß amorphes Photochlorid nicht durch gemeineume Fällung von Ag und AgCl aus kolleider Lösung erhalten wird, neigte verher schon Lörro-CRA-MAR (1, 200).

Runrouss (1, I) erhielt kristellisieries Photochlorid durch Kristellisation aus

ammoniakalischer AgCi-Lisung, welche kolioides Ag entitielt.

Zur Bereitung einer solchen Läsung wurden einige Tropien Formaldehyd zu einer gestittigten Lösung von AgCl in Ammoniak (cs. 2-n) gefügt. Das Formaldehyd rodusiert allmählich einen Tull des Silbernshes und es entsteht eine kolloide Ag-Lösung, deren Farbe je nach der Menge des sugesetzten Formaldehyds, der Dauer der Rinwirkung und der Temporatur variiert; und swar von sohwach Gelb his Bothraun bei durchfallendem, von Gelb his Braun haw. Olivgrün bei auffallendem Licht. Hat man eine su starke Ammoniaklösung oder zuvial Formaldehyd verwendet, so wird die Lösung graublau. Das Bilber koaguliert und flookt als grauschwarzes Pulver aus.

Bei Verdampfung des Ammoniaks kristallisiert aus einer solchen Lösung ein Körper in sehön gefürbien Kristallen aus, deren Kristallform der des reinen

Ohlonellhers gleicht.

Die Farbe dieser Kristalle variierte je nach der Farbe der Lösung. Bei den Kristallen trut sie jedoch meistens viel intensiver und reiner in Erscheimung. Am leichtesten erhielt Runzpurs crangerote und resenrote Kristalie vorschiedener Farhintensität. Seltener hildeten sich gelbe, orangegelbe, braunrete, rubinrote und rotviolette Kristalie.

Die Färbung der Kristelle ist vollkommen homogen und aus demelben Lösung

eteta olejeh.

Der Gehalt der Kristalle an metallischem Silber (der Silberüberschuß, über Ag: Cl) war sehr gering. Er betrug höchstens 1—2%, jedoch meistens nicht mehr als einige Zehntelprosente.

Im zontreutzu Tageslicht laufen eie allmählich indigoblau au, indem nach einander folgende, mahr oder weniger deutliche Zwischenfarbstufen beobachtei

winden: Gelb, Rot, Botviolett, Blauviolett, Indigoblau.

Die Geschwindigheit, mit der der Endaustand (Blaufärbung) erreicht wird ist sehr verschieden. Während Kristalle aus reinem Chloreller nur sehr langsat und nach Baumpuns nur an der Oberfläche violete bzw. blau anlaufen, vertäuß die Farbänderung bei den erhaltenen gefärbten Kristallen wesentlich schnoller und weitschin färbt sich auch das Innere der Kristalle. Am schnellsten wurde die Blaufärbung von den hallgalben Kristallen erreicht. Ein Vergleich zwisches hellgalben, rossroten und farbiesen AgCi-Kristallen listerte folgende Daton:

Hallgelbe Kristelle: Nach 2 Min. dunkelblau gefärbt Roserota Kristelle: Nach 6 Min. dunkelblau gefärbt AgCl-Kristelle (farblee): Nach ca. 30 Min. schwach blau.

Bei dem beschriebenen Verfahren der Herstellung der AgCi-Lisung mit Gehalt en kolleidem Ag enthält die Lisung neben unverändertem Formaldehye auch noch Substanzen, welche sich durch Oxydation oder Einwirkung von Ammoniak auf des Formaldehyd gehildet haben. Es wurden daher die Kristallies tionen noch aus anderen Lösungen vorgenommen, um die eventuelle Einwirkung fremder Stoffe auf die Rildung der gefärbten Kristalle auszuschalten. Vier vor

schiedene Methoden kamen zur Anwendung (s. W. REUFDERS [1, I]):

1. Eine ammoniskulische Silbernitzstäßung wurde mit Formaklehyd steiner kolloiden Silberlösung rednsiert. Durch Dialysieren wurde diese kolloide Lösung vom überschäsigen Formaklehyd und vom Nitrat befreit. Ha wurde steine gelbe, rote und blauvioletts Lösung erhalten. Diese Lösungen von kolloiden Silber verschiedener Dispersität wurden mit verdinntes Chlomilber-Ammonisk Lösung versetzt. Die erhaltenen gelben und roten Lösungen waren stabil, so dal sich aus ihnen rosa und rein rot gefürhte Kristalle ausscheiden konnton, die is ihrem Verhalten völlig den oben beschriebenen Kristallon ümlich waren. Di biene Lösung war wenig stabil. Das kolloide Silber kongulierte bald und flockt aus. Die sich ausscheidenden Kristalle waren farblose, reine AgCi-Kristalle.

2. In einer ammoniakulischen Löning von AgCl wurde das AgCl teilweis durch Einheiten von OO-Gas reduziert. Durch Zusatz eines Schutzkolloid (z. B. eines Tropfens einer konsentrierten Natriumslikatlösung auf 25 com AgCl

Losung) wurden sehr stabile Lösungen erhalten.

Bei Einleiten geringer Mengen von OO-Gas (Farbe des kolloiden Ag Gelt schieden sich ross oder omngegelbe Kristelle aus. Aus Lösungen, welche weit gehender reduziert waren (Farbe des kolloiden Ag Braumot), kristellisierte gelbe oder rote, biswellen auch violette Kristelle aus.

3. Ammoniakalische AgCi-Leungen wurden mit Wasserstoff, Hydrochines Hydrasinsulfat, Ammonaulfit, Gelatine, Tannin, Dextein usw. redusiert. At den kolloides Silber verschiedener Dispersion und AgCi enthaltenden Lösunge wurden ebenfalls die beschriebenen gestiebten Kristalle erhalten.

 Schließlich konnten auch durch Zumis von Kollargel (Argentum colle dale) zu ammoniakulischer AgCl-Lösung gefärbte Kristalle erzeugt wurden.



Alle diese nach den verschiedenen Verfahren erhaltenen gefürbten Kristalle verhielten sich gielchartig. Sie verfärbten sich im Licht schneller als reine Agul-Kristalle (s. oben), wobel sie eine Farhakula durchlaufen, die beim Blau (Schwarz)

endigt.

Ein Vergieich der Farbakala der erhaltenen Photochloride mit der der gefürbten Kristalls aus AgCl und kolleidem Eilber seigt, daß bei beiden Substanzen die gleichen Farben beobachtet werden. He bestaht daher kann ein Zweifel, daß beide Körper identisch sind, sich also in ihrem physikalisch-chemischen Aufbau gleichen. Dementaprechend mitseen die Photochloride als normale Eilbersalse augeschen werden, die von geringen Meugen kolleiden Eilbers gefürbt sind, ganz ähnlich, wie dies auch durch metallisches Na im blauen Steinsals verunscht werden dürfte (s. Summerory [7]). Die Entstehung der Beihenfolge der Farben: Gelb, Orange, Bot, Violett, Blau (schließlich Koagulation und Ausflocken), wie sie auch bei der Beduktion von Geld- und Silberlösungen beobachtet wird, ist also bei den Photochloriden dem Verteilungszustand der vom Chlorailber adsorbierten Silberteilchen zuzuschreiben.

Die Annahme, daß das Photochlorid eine Adsorptionsverbindung von AgCI mit metallischem Ag darwiellt, wird noch durch folgende Beobachtungen bestättigt:

Wird Photochlorid mit komuniriertem Ammoniak behandelt, so kist sich das AgCl, und das Silber bloibt als schwarzes Pulver surück. Nach dem Filtrieren wird

eine farblose Lösung erhalten.

Setat man jedoch der Ammoniaklösung etwas Gelatine zu, so wirkt diese als Schutzkeileid, und es findet keine Kosgulation des Silbers statt. Man erhält eine durch kolleid gelöstes Silber gefärbte Lösung. Kupferfarbiges Photochlorid gibt z. B. eine gelbe, rotse Photochlorid eine braungelbe und blaues Photochlorid eine rote Lösung. Die gleichen Farbänderungen wurden auch von Lörro-Changes (2) beim Peptisieren von blauviolsttem Photochromid mit Kalimmbrumid zu Photobromidamuksion beobschiet.

Es können auch andere Stoffe als kolloides Silber vom kristalitsierten Ohlorsilber adsorptiv gebunden worden, s. B. kolloides Gold oder organische Farbstoffe.

Wird eine AnCig-Lösung durch Reduktion mit CO su einer kolloiden Goldlösung redusiert, etwas Schutskolloid (Gelstine, Albumin) sugefügt und die so stabilisierte kolloide Lösung mit einer Chloraliberammoniaklösung versetzt, so outstehen nach Verdampfen des Ammoniaks ross, rote oder violette Kristalle (s. Rammonia [1, I]).

Die Fähigkeit der Bromsilber- und Chloreliberennulsionen, organische Farbstoffe zu adsorbieren, wird zur Sensibilisierung der Schichten für gewisse Spektral-

besirke praktisch ausgenutzt1 (vgl. S. 101).

Rammons (I, III) untersuchte 38 Farbstoffe auf ihre Adsorptionsfähigkeit an kristallinischem Chlorailber. Von diesen färbten 32 das Chlorailber in einer Lösung, die nur 10 mg Farbstoff im Liter entbielt, sichtbar. Bei den anderen Farbstoffen war eine direkte Färbung der Chlorailberkristalle nicht sichtbar. Daß jedoch dennoch eine Adsorption in geringem Maße stattgefunden haben mußte, kommte aus dem sohnelleren Anlamien der Kristalle gegonüber reinen Chlorailberkristallen geschlossen werden (vgl. S. 103).

Bomerkenswert ist, daß einige Farhstoffe Dendritenbildung verumaben. Statt der normalen, scharfkantigen AgCl-Kristalle, wie sie bei Adsorption der meisten Farhstoffe erhalten bieben, entstehen unregelmäßig gebildete, verwachsene Aste und Zweige. Die Neigung sur Dendritenbildung wichet mit der

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bishe such Rr. 88, B. 109; weiterhin: Warrent (I), Kraum (I), Kraum (I).

Konsentration des Farbstoffes. Die Chlorelberkristelle werden also durch die Adsorption des Farbstoffes geswungen, in einzelnen bevorsugten Richtungen sa wachsen, während das Wachstum in anderen Richtungen stark unterdrückt wird. In Abb. 263s—o sind Kristelle von reinem Chlorellber abgebildes,

Alda Sille. Anti-Kristalia.



Alds Sills. April + Kamphacinik (Denistrabiliang).

Blohtungen stark unterdrückt reinem Chlorellber abgebildet, während die Abb. 258 b und o Dendriten mit Kongokorinth und Methylenblan zeigen.

Quantitative Messungen über die Abhängigkeit der von den AgGi-Kristellen ackorbierten Farhstoffmengen von den Farhstoffkonsentrationen in der Lösung ergaben die Kurven der Abb. 264. Sie stellen die Adsorptionsisothermen für Erythrosin (Kurve I) und für Rose Bengale (Kurve II) dar. Während für Rose Bengale die Adsorptionsisotherme durch die Gleichung:

$$\frac{O_k}{O_k} = \text{konst},$$

 $O_E$  die Farhandimunge, adsorbiert an 100 g Kristalien.

 $O_{Z}$  die Farbstoffmonge in 100 g Lösung.

dargestellt wird, hat die Adsorptionsgleichung für Erythrosin annähernd die empirische Form:

$$C_{\mathcal{Z}} := 3.55 \cdot C_{\mathcal{Z}}^{1.56}$$

Schließlich kounte Rumnus (1, III) freistellen, daß auch Gelatine, Eiweißkörper und Formaldehyd von den AgCl-Kristellen adsorbiert werden. Alle diese Körper orhöhen die Anlaufgeschwindigkeit der AgCl-Kristelle im Licht. Dieser Bifakt ließ sich nachweisen, wenn nur 1 mg Sulvians (z. B. Gelatine) in 10 Liter Lösung enthalten war,

Die Aufnahme von kol-

koldem Silber bei der Kristalliention von AgCl aus einer Kolloideilber enthaltenden Löung wird sehr beeinträchtigt oder auch völlig verhindert durch gleichsztige Anwesenheit adsorbierbarer Etwelfikörper wie s. B. Gelatine.

104. Die Farbenangsung der Photochleride. Von interementen photochemisch-photographischen Eigenschaften des Chloreilbers bzw. der Photochloride ist noch das Verhalten gegen Licht verschiedener Wellenlänge zu erwähnen. Im Jahre 1762 machte Summus wohl als erster und dann 1801 Bregns darauf aufmerkenm, daß Chlorellber bei Belichtung mit einem sichtbaren Spektrum erstens panelurematisch empfindlich wird und sich zweitens häufig in seiner Anlauffarbe den Farben der verschiedenen Spektralbesirke ampaßt. Diese Ent-

deckungen bildeten die Grundlagen zu den späteren Photoohromien von Porraviz und Baccungen.

Man kann das panchromatische Verhalten der Photochloride orkisten, indem men die Anfärbung des Silber ablarids, wolcho sundohat durch Bildung von Photoohlockl durch die blauen Strahlen des Spektrums (für die reines AgCi allein empfindlich ist, vgl. Abb. 258) veranlast wird, gans wie die Anfarbung durch einen Farbstoff auffaßt. Das kolloide fillber besinflußt also je nach seinem Verteilungssustand die spektrale Absorption des Photo-



Abb. 2004. Ag(II + Mothyleutieu (Dentritusbilling).

chlorids und macht des Photochlorid für Licht verschiedener Wellenlängen empfindlich (vgl. auch 8, 415).

Eine befriedigende Doutung der Vorgänge bei der Entstehung der Farben

bet den Photochromien dürfte, obwehl darüber viel gearbeitet worden ist und eine umfangreiche Literatur vorliegt, bisher nicht gegeben worden sein<sup>1</sup>.

Technisch hat bisher die Photochromie keine

Bodoutung eclangt.

Auch bei Entwicklung kommte Hous (18) die sonsibilisierende Wirkung des adsorbierten, kelleiden Silbers für das Chlersliber feststellen. Wird nach einem der oben erwähnten Verfahren rossretes Photochlorid hergestellt, so verhält sich dieses gans anders gegen das Spektrum als rein weißes Chlersliber. Das Sonnenspektrum entwickelt sich über den ganzen sichtharen sowie den ultravioletten Tell mit siemlich gisiehmäßiger Schwärzung mit einem Maximum an der Gremse zwischen Violett und Ultraviolett, sowie mit einem stärkeren Maximum im Grün und verläuft bis Rot. Das erste Maximum kommt der Higsn-

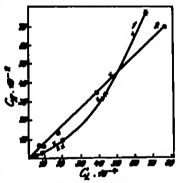


Abb. MA. Ademykienskeiterum von Reythruch (1) und Rem Bengale (2) in Ademykien zu briefellenium (2) in Ademykien zu briefellenium (2) in Ger Kristellen ademykierte Farbetellenium (2) Farbetellenium (3) Farbetellenium (4) In Library befindliche Kristellen.

Ogal In Library befindliche

ompfindlichkeit des Chlorellbers zu, dann folgt eine kontinuierlich verlaufende Furbensenzibilizierung durch das schorbierte, rossurot fürbende kolloide Silber über das ganze sichtbare Gebiet mit einem Maximum im Grün.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. s. B. Livro-Grances (17, 183ff.). Hime Meldierung gaben neuerdings Recener (18/14, 988) und Noumans.

Das im Licht grauviolett angelaufene Photochlorid hat eine ähnliche pan-

chromatische Farbenempfindlichkeit,

106. Die Photolyse des bindemittelfreien Caloralibers. In neuerer Zeit hat Harrung (2) die Photolyse des bindemittelfreien AgCl, messend mit Hilfe einer Mikrowaage, verfolgt und durch seine Ergebnisse obenfalls die Konstitution des Photochlorids als Adsorptionsverbindung von AgCl und Ag bestätigt (vgl. den vorstehenden Absohnitt Nr. 104).

Die Untersichungsmethode und Versuchssnordnung entsprach völlig denen, die Hartung bereits bei der Untersichung der Photolyse des AgBr angewandt hatte und deren Einzelheiten bereits im sweiten Kapitel dieses Bandes (S. 115)

erwihnt sind.

Die mit einer dinnen Silberschicht überzogenen Quarxplättehen wurden hier unter verschiedenen Drucken von Luft, Ng oder Hg, ahkriert hzw. photolysiert. Bei den Photolysen diente Kupfer als Halogenabsorbens, wenn Luft oder Stickstoff im Reaktionegefäß verhanden waren und festes Natriumhydroxyd, wenn Wasserstoff anweiend war.

Die geringsten Aufangsdrucke, bei denen gearbeitet wurde, betrugen 10<sup>-1</sup> mm. Da jedoch das Reaktionsgefäß withrend des Auspumpens nicht erhitet werden konnte, stieg der Druck während der Veranche etwas en, indem von den Wän-

den der Gefäße adsorbiertes Gas frei wurde.

Es wurde sowohl die Zernstsung des AgCl wie auch die Bückbildung des sernstaten, photolysierten AgCl in reines AgCl durch Einwirkung von Chlor

gravimetrisch mit Hilfs der Mikrowasge verfolgt.

Bei der Belichtung verfürbte sich die reinweiße AgCl-Schicht in der üblichen Weise, indem sie sehr bald dunkehret oder blau wurde. Diese Farbe ging bei weiterer Belichtung in Braumet über, um schließlich zu einem schwachen Graugelb zu verblauen. Eine weitere Farblinderung wurde nicht beobachtet. Bei der Bückehlorierung belichteter Schlichten wurden die gleichen Farblinderungen in entgegengesstater Reihenfolge wahrzenommen.

Die Belichtungen wurden mit Tageslicht ausgeführt. Die von den AgCi-Schichten absorbierten Lichtmengen wurden nicht gemessen. Allein die Belichtungszeiten geben ungeführ ein relatives Maß für die Belichtungen bei den

einsalnen Versuchen.

Anßer den Bückehlerlerungen der photolysierten AgCl-Schichten wurden

anch Chlorierungen von Silberschichten direkt vorgenommen.

Die Fillen Set den Vermehen zur Verwendung kommenden Schichten betrug in allen Fillen 364 gmm; die mittlere Schichtdicke (Ag) betrug 0,18  $\mu$ .

In Tabelle 199 sind die Daten der Photolysen, zum Tall mit denen der Bückehlerierungen, verzeichnet. Die Gewichte sind in Milligramm gegeben.

Die Zahlen der Tabelle zuigen dieses:

 Die Chlorabspaltung kann jeden beliebigen Grad bis zu os. 95 % erreichen. Anzeichen für ein Subchlorid sind also nicht vorhanden. Die restlichen, nicht als abgespalten nachgewiesenen 5 % Cl<sub>2</sub> dürften vom AgCl durch Adsorption festgehalten werden.

 Die Geschwindigkeit der Chlorabspaltung ist abhängig vom Gasdruck im Beaktionsgafaß. — Bei großen Drucken Wassenstoff ist die Geschwindigkeit der Chlorabspaltung eiwas größer als bei gleichen Drucken Luft oder N<sub>2</sub>.

Die Ahhängigkeit der Chlorabspaltung vom Geadruck ist nicht etwa durch veränderte Lichtwirkung, sondern durch Veränderung der Akseptorbedingungen für das freie Chlor zu eridieren. Bei hüheren Drucken gelangt das abgespaltene Chlor sohwieriger zur Ahserption an den Akseptoren Ou oder NaOH. Re treten daher bei hohen Drucken häufig Wiedervereinigungen von Ag und Cl auf (vgl.

Tabelle 199. Photolyse und Rückshlorierung von bindemittelfreien AgG-Schichten auf Quaraplatien, (Mit einer Mikrowange bechachtet.)

Greek lat. day Ag-British	Gewinkt der Ag(X- Seklahi (ke- chanktei)	(sevide) der Ag(I- Polyleba (bereitsel)	Gewishi dur heliah tutus Betairis	Government der Arbeite Medi der Riedenbeite Terrene	Chlor- abspul- tung %	lingo- picture daner (Tage)	а. 25.	Gas in	Andreas front das Conso la Tama
0,2543 0,4180 0,2354 0,2428 0,2778 0,4117 0,1750 0,1800 0,2118 0,2634 0,1815 0,2504	0,8865 0,6556 0,8125 0,8227 0,4847 0,8690 0,8467 0,8809 0,8495 0,8417 0,8937	0,8879 0,8554 0,8188 0,888 0,8471 0,8888 0,8471 0,8807 0,8608 0,8400 0,8418 0,8929	0,2809 0,4468 0,2472 0,3449 0,2603 0,4623 0,1803 0,1803 0,2819 0,2818 0,1853 0,2375	0,3363 0,3146 0,3250 0,3706 0,5486 0,1839	55,0 79,1 64,7 91,1 78,3 90,5 61,9 80,4 59,9 84,4 77,5 94,3 76,7	2 9 11 37 10 87 88 12 10 63	Cu	Lanfs	10-4 10-0 10-0 10 10 10 10-0 10-0 10-0 1
0,2108 0,2305 0,1641	0,2608 0,2068 0,2181	0,2801 0,2063 0,2181	0,3172 0,3466 0,1669	0,8880	90,9 78,9 94,8	10 111	HOAM	Œ.	10 760 760

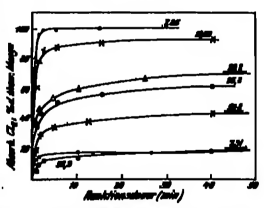
Gowichte in Milligramm.

die Photolyne der AgBr-Schichten). — Die bembleunigende Wirkung des  $H_a$  ist durch Akseptorwirkung ( $H_a + G_a = 2$  HGl) zu deuten.

Der Verlauf der Rückehlerierungen, zowehl der photolyzierten AgCI-Schichten wie der reinen Ag-Schichten, ist in Abb. 243 wiedergegeben.

Die Kurven mit unterstrichenen Olg-Konsentrationen gelten für reine, frische Ag-Schichten, die übrigen Kurven gelten für photolysierte AgCl-Schichten. Wie ersichtlich, weisen die Kurven keine Sprünge auf, die auf Bildung von Subchlariden deuten würden. Das Silber kann vällig in AgCl übergeführt werden.

Bemerkenswert ist die Abhängigkeit der Chlerierungsgsschwindigkeit sowohl für das reine Ag wie auch für das photolysierte AgCl von der Cl<sub>2</sub>-Konsentration, wobel erstens die Chlerierungsgeschwindigkeiten mit fallender Cl<sub>2</sub>-Konsentration austeigen, bei geringer Cl<sub>2</sub>-Konsentration (os. 8 mg-Atom/l, vgl. Abb. 255) ein



Alla, Mil. Flatteriskerjergen von Millerschiebten zur Geste, zuß der Allkrousses verleich. — Die Selbies zu den Kurven gubie die für die Kurven geltigen G. Konneitztipum (nur-Atun/j) im. Die Kurven seht untzerleichenen Rebiese geltes für Räubsbierbetungen photolynierber Schiebten.

Maximum erreichen und sohließlich bei noch geringeren Cig-Konsentrationen (<8 mg-Atom/i) abfallen.

Das geringe Übergewicht, welches sum Teil in den Zahlen für die Gewichte der rückuhlerierten Schichten relativ zu den zumen AgOl-Schichten (Tabelle 199, Spalte 5 und 3) sum Ansdruck kommt, dürfte durch adsorbierten Ol, seine Erklärung finden, und swar um so mehr, als die rückuhlerierten Schichten eine sehr zertenene Oberfüche zeigen (vgl. AgBr-Photolyse, S. 116).

Die Quantensusbeute hei der Photolyse von gefälltem AgOl unter Wasserhaw, unter Nitritiäung haben Feldmann (1, 2), sowie Feldmann (3) und Steuer durch potentiomstrische Messung der photolytisch gebildeten Chlor-Ionen bestimmt. Das für die Untersuchungen verwendete AgOl war ein sehr sorgfültig, unter Verwendung von Überschüssen hergestellter Aquivalentkörper. Belichtet wurde mit Licht  $\lambda = 866~\mu\mu$ , hergestellt durch Filtration des Lichtes der Quecksilberbogenlampe. Es wurde stets alles einfallende Licht absorbiert. Der maximale Melifehler wurde von den Autoren zu  $\pm 5\%$  angegeben.

Die Quantenausbeute ergab sich für AgCi unter Wasser zu 0,45, für AgCi unter NaNO<sub>g</sub>-Lösung als Akseptor zu 0,85 (bei kleinen Umaktsen; mit stelgenden Umaktsen fiel die Quantenausbeute langaam ab). Wurde Sorge getragen, daß sich das Potential der belichteten Lösung momentan einstellt (vgl. Farnmann [5] und STERE), so ersielt man bei sehr kursen Belichtungen (d. h. also sehr kleinen Umsätzen) unter NaNO<sub>g</sub>-Lösung Quantenausbeuten von 0,99.

Die photolytisch gebildeten Cl-Atome rengieren nach Furmeaum folgender-

maBen:

I. Bei der Photolyse unter Wasser, ohne Akseptor:

$$4CI + 3H_2O = 4CI' + 4H' + O_2$$
.

IL Bei der Photolyse unter Miriticeung:

$$2CI + NO' + H_0 - 2CI' + 2H' + NOI.$$

Ansterdem kann eintreten:

$$Ag + Cl - AgCl$$
.

Diese Rückbildung spielt bei Anwesenheit von NO<sub>s</sub>-Ionen keine Rolle; dagegen führen Faumaau (5) und Strau die verminderte Quantenansbente unter Wasser (0,45) auf diese Reaktion zurück. — HOlo konnte nicht nach-

gewissen worden.

Weiter haben Husch (I) und Punt<sup>1</sup> die Quantenausbeute bei der Photolyse von AgCl in Einkristallplatten bestimmt. Die Absorption wurde mit einem photoelektrischen Photometer (Photomelle) gemessen, die Zahl der gebildeten Ag-Atome auf Grund der Dispersionstheorie (Formel von Shakulla, a. S. 180) aus der gemassenen Absorption berechnet. Die MoS- und Versuchsanordnungen entsprechen völlig denen beim AgBr anguwandten. Einsulheiten sind dort (S. 180 ff.) nachsulesen.

Die Versuchungsbuisse sind in den Abb. 256 und 257 wiedergegeben,

Die Quantenausbeute ergibt sich im geraden Kurvenbeginn der Abb. 207 zu 0,4, also ebenfalls von der Größenordnung 1, entsprechend den Ergebnissen von Fuzzukaus einerseits und denen von Esquar und Normans (an Chloralber-

gelatineschichten, s. Nr. 100) andererseits.

106. Die Quantunambents bei der Photolyse der Chlorafibergelatine<sup>A</sup>. Die Photolyse des Chlorafibers in Chlorafibergelatineschichten in Abhängigkeit von der von der Schicht sharrbierten Lichtenergie, also die Quantonausbeute, haben Recesser (13/14) und Normaan untermoht. Die absorbierte Lichtenergie wurde energetisch mit Hilfs der Thermostule gemessen; die Masse des latenten Bildes wurde durch Titeation des Ag in der belichteten (unentwickelten!) Schicht hestimmt. Um titeierbere Mengen (die Rampfindlichkeit der Titeationsmethode nach Vulkland betrug 5·10-4 mg Ag) des latenten Bildes zu erhalten, müssen die Schichten zo stark belichtet werden, daß die entwickelte Dichte weit im Schriestionsgebieb liegen würde.

<sup>1</sup> Weiters Literatur S. 130,

Siebe such Er. 114 (Anskopierpross6), 8. 412.

1

Betreffs der Einzelheiten über die Molimethoden sei auf Nr. 34 (S. 96) und Nr. 43 (S. 131) verwiesen, wo die Untersuchungen der genannten Fryscher über den gleichen Gegenstand an der Bromsilbergelatine besprochen wurden.

Die Versuche über die Chloreilbergelatine wurden an einer reinen Chloreilbergelatineschicht vorgenommen, die in ihrem Aufbau möglichst ähnlich der früher untersuchten, photomechanischen ("Agfa"-Reproduktion) Bromsilbergelatineschicht und auf Spiegelplattongian vergomen war. Die beiden Schichten glichen sich weitgehend in Korngröße, Gußdicke, Gelatineset und Silbergehalt. Die Reproduktionsschicht hatte einen Silbergehalt von 0,42 mg·cm<sup>-2</sup> und einen Gelatinegehalt von 1,10 mg·cm<sup>-3</sup>; die Chloreilberschicht besuß einen Silbergehalt von 0,40 mg·cm<sup>-3</sup> und einen Gelatinegehalt von 1,17 mg·cm<sup>-3</sup>.

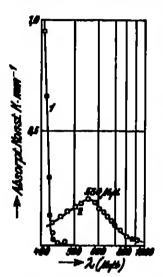


Abb., Web., Kurvey II Absorphica classestamilities. Indicate in President der Vollendings im Respectively ober so. 1 pen Goden Agri-Trinstriptents. Eurye II Absorphica der in der Agri-Trinstallpialis depti die Belleting und Standaus Vorfferung (Ag-Absorphica Vorfferung (Ag-Abso

Die Moßresultate über reflektierte, durchgelamene und absorbierte Lichtenergie bei der Chloreilbergelatineschicht sind in Tabelle 200 verszichnet.

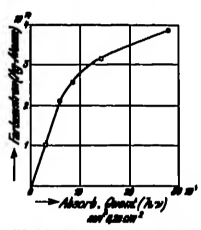


Abb. 50%. Annald photolytical published Furfamenties (Ag-Atorpe) in Abbiling almost verder Eabl der absorbierten (Ag-A-Darch Liebtspurchen (2 -- 400 pp) bei Brotonbien ober 1,4 mm Giden, Ag-O-Bestrindigheit

Die Absorption der sur Hamildonsherstellung verwandten Gelatine, die an einer Scheibe von 1,87 mm Dicke beobachtet wurde, ist in Tabelle 201 wiedergegeben.

Tabelle 200. Spektrale Roflexion, Durchlässigkeit und Absorption einer Chlorailbergelatineschicht.

) 	Maffeeten K	Darah-	Almorphism %	2 #	Rationion %	Dumb- Residents %	Almosphia %
615 545 490	69	95 94 90	19 14 18	496 405 368	57 45 15	9 4	34 51 64

Aus den Daten der Tabelle 200 mmß die "wahre" Chlorelberabsorption berechnet werden. Da eine Hymnistonsmhicht kein einheitliches, sondern ein disperses Medium dazzielli, hat das normale Absorptionspassis (LARRERENCHE Gesetz)

かしていてものながられる

keine Gültigkeit. Die in die Schicht einfallenden Strahlen werden en den Halogen allberkristallen refiektiert und legen infolgedessen in der Schicht einen viol

Tabelle 201. Absorption der Hmulsionsgelatine der in Tabelle 200 charakterisierten Agu-Emulsion.

)	Alterrytien	).	Almorphia
(F	%	pu	%
618	24	430	63
546	25	406	88
-490	43	805	94

innigedemen in der Schieht einen viel längeren Weg zurück, als er der Dieke der Schieht entspricht. Unter diesen Varhältnissen gewinnt die an sich geringe Absorption der Gelatine gesteligerten Einfinß auf die (gemessene) Totalabsorption der Schieht. Insbesondere ist die gemessene Absorption der Schiehten im Rot, wo weder Chloraliber noch Bromailber absorbieren, allein der Gelatiae

somschreiben. Bei Berücksichtigung dieser Verhältnisse orgeben sich nach der Berechnungsweise, wie sie bereits bei den Bromsilbergelatineschichten von Enemer und Nonnaux angewandt wurde (s. Nr. 34, S. 99), die in Tabelle 202 wiedergegebenen Werte für die wahre Absorption des AgCl in der AgClf-Gelatineschicht. Diese ist allein für die Photolyse des AgCl aktiv!

Tabelle 203. Wahre Absorption des Chloralibors in einer Chloralibergelatineschicht,

1	Alempiion (April + Gal.) %.	Clairithe- Almerytien %	ApCi- Alterption (walnu)	4 4	Absorption (April 1 (int.)	(Inhtim- Abanytica %	Ag(S- Absorption (Walter)
\$15 \$48 400	19 14 18	19 17 23	-8 -8	436 405 365	34 51 84	87 53 74	- 8 - 2 + 10

Wie früher bei den Bronsilberschichten (s. Abb. 68, S. 00) haben Rossmer und Monnack die Absorption des Chlorsilbers auch spoktroskopisch durch Untersuchung und Vergleich einer geschmolsenen, reinen AgUl-Schicht und der AgUl-Gelstineschicht ermittelt. In Abb. 258 sind die Spoktrogramme enthalten.

Man erkennt aus den Spektren, daß

1. die photographische Empfindlichkeit der AgOl-Gelatineschicht (e und f) mit der Absorption der Schicht aus reinem, geschmokenen AgOl (d) auszumsenfallt, und daß diese Absorption enst unterhalb von 436  $\mu\mu$  hühere Worte erreicht;

2. die AgCl-Gelatineschicht bis in das Blaugrün absorbiert (e),

Die Absorption der AgCi-Geletineschicht oberhalb 405  $\mu\mu$  wird also allein von der Geletine verunscht, denn als ist photographisch unwirksum. Die Berechtigung zu der Grundannahme bei der Berechnung der wahren AgCi-Absorption (Tabelle 2021), nämlich daß die Rot- und Grünabsorption der AgCi-Schieht allein der Geletine susseshreiben ist, wird somit bewissen.

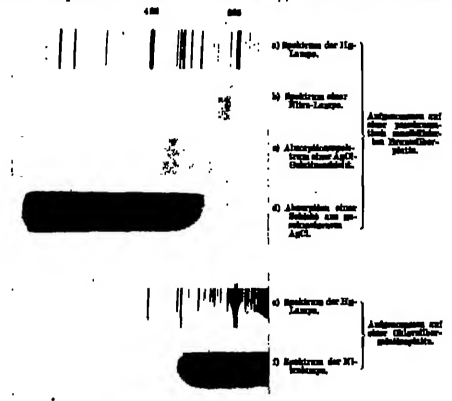
Die in Tabelle 202 anfiretenden negativen Werte für die Absorption werden in ihrer vollen Größe nicht allein durch Versuchafehler vermancht. Sie werden erklärt durch die versinfachten Annahmen bei der Berechnung der wahren Absorptionen. Es wurde nimitieh nicht berücksichtigt, daß die Länge des in der Schiekt vom Licht surfackgelegten Weges eine Funktion der Wellenlänge und der Teilehengröße ist. Für alle Lichtsrten wurde der gleiche Weg in der Golntine angenommen.

Nachdem die Absorption des Chlorelibers ermittelt war, konnte zur Bestimmung der Quantenansbeute geschritten werden. Tabello 203 und 204 enthalten die gefundenen Werte für drei verschiedene Wellenlängen.

Für die Wellenkingen  $\lambda=436~\mu\mu$  und  $\lambda=405~\mu\mu$  lag die wahre AgCi-Absorption, wie aus Tabelle 303 zu entsehmen ist, innerhalb der Beobachtungsfahler. Es mußte dashalb von einer Bestimmung der Quantenausbeute abgreeben

werden. Jedoch konnte unter Annahme des Quantenäquivalentgesetzes die wahre Absorption des Chlorsilbers in der Schicht berechnet werden. In Spalte 5 der Tabelle 203 sind die durch Bildung des Verhältnisses aus der Zahl der titrierten Ag-Atome und der Zahl der aufgesandten Quanten gewonnenen Werte verseichnet. Die einerseitz konstanten und andererseitz durchzus nach den übrigen Beobachtungen plausiblen Worte von 3 % für  $\lambda=486~\mu\mu$  und 1 % für  $\lambda=405~\mu\mu$  bestätigten in gewisser Weise indirekt die Gültigkeit des Quantenäquivalentgesetzes.

In Tabelle 204 jat in Spalte 4 sunsches mit Hilfe des in Tabelle 202 versichneten Absorptionswortes von 10% für  $\lambda = 365 \,\mu\mu$  die Zahl der absorbierten



Alde, Mile-f., Sur McMaternal der auchtenien Absorption und Unspfleiflichkeit vom Chierotherschiebten (IMDaren v. auch Turk).

Quanten berochnet. Durch Bildung der Verhältnime aus den Werten der Spalte 3 und Spalte 4 ergeben sich die Quantenausbeuten. Der maximale Wort von 0,87 durfte die Gültigkeit des Quantenäquivalentgesetzes beweisen. He ist dabei zu bedenken, daß die Absorptionsmessungen auf photographischem Methoden beruhen, so daß nach Schätzung der Autoren die Werte für die Absorptionen mit einem Tehler von es. ± 80% behaftet sind.

Wie such bei Besprechung der Arbeiten von Hoszuer und Monnaux über die Quantunguabente bei Bromallbergelatineschichten (vgl. S. 100) bereits erwähnt wurde, hat sich Wimmer (3) gegen die Berechungsweise der wahren Absorption gewandt. Wimmer behauptet, daß siatt der Absorptionen die Extinktionen der Systeme subtrahlert werden mißten. Durch Vergleich der Absorptionen zweise

Tabelle 202. Photolyse der AgCI-Gelatine bei  $\lambda=430~\mu\mu$  und  $\lambda=405~\mu\mu$ .

1 2 (#)4)	Americal elegant religion hy (max - a)	- As (Brief)	Eahl Ag-Atome titriers	Absorption Symite 4 : 8 : Symite 9
486	1,48 · 1016 5,7 · 1016 11,4 · 1016 22,7 · 1016 45,4 · 1016 91,0 · 1016 183,0 · 1016	0 1,29 · 10 · 0 2,45 · 10 · 0 4,90 · 10 · 0 9,4 · 10 · 0 19,4 · 10 · 0 40,0 · 10 · 0	0 0,018 · 10 <sup>18</sup> 0,034 · 10 <sup>18</sup> 0,068 · 10 <sup>18</sup> 0,180 · 10 <sup>18</sup> 0,270 · 10 <sup>18</sup> 0,556 · 10 <sup>18</sup>	3,2 · 10—4 3,0 · 10—8 3,0 · 10—8 3,0 · 10—8 3,0 · 10—8 3,1 · 10—8
405	2,58 · 10 <sup>15</sup> 4,16 · 10 <sup>15</sup> 10,8 · 10 <sup>16</sup> 20,6 · 10 <sup>16</sup> 41,3 · 10 <sup>16</sup>	9,15 · 10 <sup>-6</sup> 4,8 · 10 <sup>-6</sup> 8,6 · 10 <sup>-6</sup> 18,0 · 10 <sup>-6</sup> 84,5 · 10 <sup>-6</sup>	0,08 · 10 <sup>18</sup> 0,06 · 10 <sup>18</sup> 0,18 · 10 <sup>18</sup> 0,85 · 10 <sup>18</sup> 0,48 · 10 <sup>18</sup>	7,75 · 10-6 11,0 · 10-5 10,7 · 10-5 18,1 · 10-6 11,6 · 10-6

Tabelle 204. Photolyse der AgCI-Gelatine für  $\lambda = 865 \,\mu\mu$ .

1 Armid olagopizahiterik, esc-1	BAST ASS LIMITATE (ASS QUAR)	Salai der Ag-Airme Queleri (mar*)	Amalıl Absorbiereeri,	A Constauredonia (Epsilo 8 : Epsilo 4)
1,15 · 10 <sup>14</sup> 2,3 · 10 <sup>15</sup> 4,5 · 10 <sup>15</sup> 9,9 · 10 <sup>15</sup> 18,4 · 10 <sup>15</sup> 36,8 · 10 <sup>15</sup> 78,6 · 10 <sup>15</sup> 147,8 · 10 <sup>15</sup>	7,3 · 10-8 13,6 · 10-8 28,7 · 10-8 84,5 · 10-8 111 · 10-8 220 · 10-8 454 · 10-8 860 · 10-8	0,10 · 1018 0,19 · 1018 0,40 · 1018 0,77 · 1018 1,54 · 1018 2,06 · 1018 11,9 · 1018	0,115 · 1018 0,25 · 1018 0,46 · 1018 0,02 · 1018 1,84 · 1018 2,58 · 1018 7,36 · 1018 14,72 · 1014	0,87 0,83 0,87 0,84 0,84 0,83 0,83 0,83

Bromeilber- und Chlomilbergelatineschichten ("Reproduktion" und obige Chloralberplatis) MBt sich jedoch seigen, daß auch auf diesem Wege Werte für die wahre Alsorption des AgBr erhalten werden, die mit denen mach der Mothode von Bestuur und Nompaon berechneten übereinstimmen, dagogen von denen Westernere stark abweichen.

De sich die beiden Schiehten — Bromeilbergeletine- und Chkreilbergeletineschiehten — in ihrem physikalischen Zustand als disperson Medium weitgeboud
gleichen, so muß eine Abweichung der Absorptionen der beiden Schiehtem allein
dem Absorptionenuntzschied der disperson Phasen (also der verwehledenen ehemischen Substans) sugsschrieben werden. Nun absorbiert das Bromeilber bereits
stark im Bisu (436  $\mu\mu$  und 406  $\mu\mu$ ), wo das Chlorellier praktisch noch nicht
absorbiert. Die Differens der experimentall gemessenen Absorption der Schiehten

Tabelle 208. Vergleich verschiedener Bostimmungen der wahren Ager-Absorption in Halogensilbergeletineschichten.

1	Agile-Geletine	AgG-Oracine	Walte AgBr-Aherytion, Investma		
(mp)	(YEL TAIL OF	(mgl, Tab. 2004, B, 804)	Optob Differen- bilderes	ven Hetrer und Humalon (vgl. S. 110), Tab. 71, Sp. 7)	von Wanden
615 544 490 434 405 365	12 15 20 48 69 84	19 14 18 84 81 84	0 14 19	0 - 8 - 8 +11 +16 +10	17 84 40

muß also die wahre Alsorption des AgBr in der AgBr-Gelatinsschicht ergeben. Für  $\lambda=366~\mu\mu$  ist natürlich diese Methode nicht anwendbar.

Die Wirksamkeit der Gelatine und des Systems fällt bei dieser Betrachtung

vollständig herson.

Die Übereinstimmung der so erhaltenen Werte mit den früher von Eggsurund Nodakung gefundenen Werten ist eine starke Stütze für die Anschauung und für die Gültigkeit der Berochnungsweise von Eggsur- und Nodaku. In Tabelle 205 sind die verschiedenen Daten stummengestellt.

# b) Die Detailwiedergabe. — Die Anpassung des Positivmaterials an das Negativ.

Rinleitung. Allgemeines. Bei der Entstehung des fertigen positiven photographischen Bikles wirken awei Materialien mit:

1. Des Nogativmatoriel,

2. Das Positivmaterial.

Jedes Material hat seine besondere charakteristische Kurve, d. h. zeigt eine ihm eigene Abhängigkeit zwischen Belichtung und entwickeiter Schwärzung. Da die charakteristische (Schwärzungs-) Kurve von vielen Faktoren abhängig und bei jedem Nogativ-baw. Positiviabellast verschieden ist und da sich weiter bei der Herstellung des positiven Bikles offenlar die Schwärzungskurven des Negativ-materials und des Positivmaterials überlagern, so kann das Bikl je nach der Wahl der beiden Materialien mannigfach vertieren. Erstrebt wird eine möglichet naturgeitwes Wiedergabe des aufgenommenen Objekts. Infolgedessen müssen sich Negativmaterial und Positivmaterial einander anpassen. Da das Negativ erstens das Primäre und sweitens das infolge der Forderung der hohen Lichtempfindlichkeit des Negativmaterials in der Gradation (Schwärzungskurve) in nicht sehr weiten Grensen Festgolegte ist, hat sich das Positivmaterial dem Negativ ansupassen.

In dom vorliegenden Kapitel sollen die Regehmese derjemigen Arbeiten dar-

galegt worden, welche folgendes Ziel hetten;

Es sollen diojenigen Eigenschaften eines photographischen Papieres — möglichst sahlenmäßig — definiert werden, welche die Kopie, das Bild von einem gegebenen Negativ, in seiner Güte bestimmen.

He liegt nahe, die sensteunstriechen Konstanten einer Schicht zur Definition der erwähnten Rigemehaften der Schicht heransusiehen. Die Arbeiten und Vorschläge auf diesem Gebiet sind sehr zahlreich, wie aus der nachfolgenden

kursen Zusammenstellung zu ersehen ist.

Als einer der ersten hat Formmennen. (1, 8, 7) das Problem vom Standpunkt des Expositionespielesumes und den Besiehungen swischen den senstiemetrischen Konstanten des Negativ- und Positivmaterials behandelt. Seine Feststellungen sind allgemeiner Art und benutsen mehr oder weniger bekanntis Größen. Danach hat Kinsus (6) als Charakteristikum der photographischen Materialism den 7-Wert, also die Neigung des geraden Teils der Schwärzungskurve gegen die logseithmische F-Achse beseichnet. HALL (1, 8) und H. TAYLOR (1) glaubten in dem Umfang der Dichteskals, und der Expositionsskals die kritische Größe zu erkennen. Umfassender hat dam Grovus (1, 2, 3) das Problem behandelt. He wies nach, daß der Umfang der Expositionsskals allein in keiner Weise ein eindeutiger Ansdruck für die Bildwickungen eines Papieres ist. Grovus schloß, daß hierzu die Besiehung auf verschiedene Größen wie 7-Wert, Umfang der Dichte- und Expositionsskals notwendig ist und daß es infolgedensen ummöglich ist, eine photographische Schicht durch eine Größe zu charakteristen.

Antier den vorstehend erwähnten Arbeiten sind noch eine Reihe älterer Arbeiten (a. Hunras (2, 5) und Dansstald, Raylande (1), Rasswing (2, 5, 4), PORTER (I) und Status, Mans (4), Onmicranius (I) sowie Journe (18), Minns und

Nurrusc) verhanden, deren nahere Besprochung sich hier erübriet.

Am erfolgreichsten sind die Untersuchungen von Gold-BIRRA (2) und von Johns (8-5: 7-11) gewesen. Die umfangreichen Arbeiten von Joseph mit den umhanenden Versuchsdaten und Materialkon. stanten dürften das Problem ziemlich erschönland behandelt habon. Die Resultate der beiden Forscher sind ausführlicher wiedersureben. wichtigsten Ergebnisse der Alteren Arbeitan von Jorga and in der unter "Jeans (7-11)" sittlerten großen Ab-

handling "The emissist of photographic printing paper" mit enthalten. 107. Die Schwärmungskurven einiger technischer Papiere. Für die späteren

> maler Schwitzung, Expesitionsuming new, you chess Papier technisch erfüllt verden können. Zu diesem Zweck werden im folgenden die Schwärzunenkurven der Altesten und somit wohl anch technisch vollendetaten Entwicklungspanierarten der Kodak Co. (s. Jurus [9]) wiedergegeban.

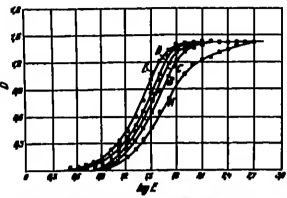
> Von bewonderer Bodoutung ist für die Koplerpapiere die Abhängigkeit der Schwärsangalarys von der Entwioklungadanar,

> In Abb. 259 int cine Gruppe von Schwärzungskürven enthalten, welche die Abhängigkeit der Schwärzungs-

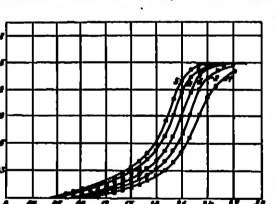
kurven der Aso-Papiergruppe von der Entwicklungsdauer seigt. Die Kurve A wurde arhalten bei einer Hatwicklungsseit von 30 Sekunden. Weder die maximale Dichte noch der maximale y-Wert ist hier erreicht. Bei 45 Sekunden (Kurve B) hat sich die Kurve sehen beträchtlich ihrem Bodsustand, den sie in den Kurven C, D, B (1, 2 und 3 Minuten Hatwicklungsdauer) erreicht, genähert.

Betrachtungen ist es notwendig, an wiesen, welche Forderungen bestiglich maxi-

Bei Entwicklungsmitten über 1 Minute wird die Gestalt der Schwärzungskurve nicht mehr gelindert, doch wird die Kurve im System verschoben, was einer



Kares Ji 4,00 Mb.,



260

allgemeinen Kupfindlichkeitserhöhung gleichkommt. Vor allem wird auch die Schwelle nach geringsvan Expositionen hin verlagert. Journe wandte bei seinen Untersuchungen für die Gruppe der Asopapiere eine Katwicklungsdauer von

2 Minuten an. In der Prazis würden etwas kürsere Zeiten genügen. Für sensitomotrische Zwecke ist eine reichlich bemessene Entwicklungsdauer von Vorteil, weil so kleine Abweichungen in der Entwicklungsdauer geringeren Einfiuß auf die Gestalt und Lage der Kurve haben.

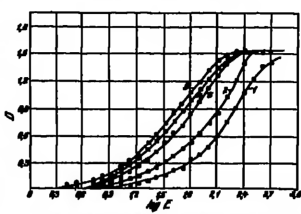
Abb. 200 (s. Joses [9]) veranschaulicht die Schwärzungskurve und deren Abhängigkeit von der Entwicklung für die Papiere des Volontyps.

Wie erwichtlich, emiwielseln diese Papiere we-

sentlich schneller durch als die Papiere des Asotyps. Bei 30 Sekunden Entwicklungsdauer (Kurve B) ist ein 7-Wert von 2,20 erreicht, der dem maximalen Wert von 2,20 bei 45 Sekunden bereits sehr nahekommt. Entwicklungsseiten

über 45 Sekunden verlagem wiederum die Kurve nach geringeren Belichtungen hin, ohne ihre Gestalt zu ändern. Bei den Veloxpapieren gemigt zur Ausentwicklung I Minute.

Die Schwärzungskurven der Papiere vom Artura Iristyp sind in Abb. 261 (s. Joses [9]) wiedergegeben. Hier ist der Einfinß der Entwicklungsdaner besonders auffallend. Bei kleinen Entwicklungsseiten hat die Schwärzungskurve einen sehr großen Durchhang



Alth. M1. Schwitzungskurven den Koriek Artens. Erhörpe in Abblingsfach vom der Bedwicktungskung (Ar., M. der Enb., 197). Kurve 1: 4,75 Min. Kurve 5: 4,840 Min. Rusve 8: 4,75 Min. Kurve 5: 4,840 Min.

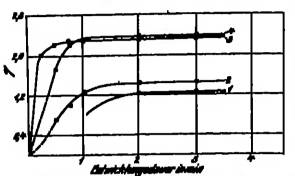
Alda, 860. Salty Connegliouven, alean Prospident plann (Kashi) fr

und fast keinen geraden Tell. Dieser Durchhang verschwindet mit sunehmender Hatwicklungsdauer mahr und mehr, his bei 2 Minuten Entwicklungsdauer ein sehr langer, geradlinig ansteigender Teil erscheint. Jours entwickelte diese Papiere 3 Minuten.

Hermallherpspiere saigen, wie sich erwarten ließ und wie aus den Kurven. der Abb. 202 (s. Journ [F]) zu erschen ist, ein den Negativenkichten Shulichen Verhalten. Bei kursen Entwicklungsseiten sind die Schwärzungskurven sehr fisch. Mit suneinwerder Entwicklungsdauer richten sie sich mehr und mehr auf.

Dieser Effekt ist hei den Chlorelberpapieren hei weitem nicht in dem Maße zu beobschien (vgl. Abb. 259—260).

Bei den Bruneilberpapieren wird also durch die Entwicklungsdauer erstem der 7-Wert und sweitens die Lage im Koordinatensystem (Empfindlichkeit) sehr stark beeinfinfit. Die Endgestalt der Schwärzungskurve ist nach 2 Minutes



Alb. 200. Alddingheid des p-Weries der Rebriksenspherven. deiger Rebrikkenspension von der Rebrikkenspierer (Kodak) 1. Artern Iris, S. Brendi, S. Ann, 4. Velex).

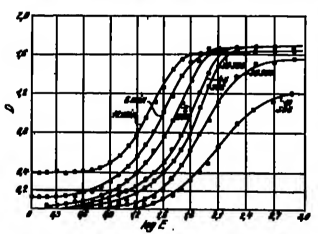
erreicht. Journ entwickelin Bramidpepiere 3 Minuten.

Die in den Kurven der Abb. 259-263 zum Ausdruck kommenden Boziehungen zwischen 7-West und Entwicklungstauer sind in Abb. 263 noch einmal direkt wiederzeseben.

Hervorsuheban ist, das die Kurven der Abb. 259—262 für alle vorkommenden Antwicklungsseiten keine Sour-

von Schleier anseigen. Diem Tateache ist nicht wie bei den Kurven für Negativmaterial

daran zu erkennen, daß die Kurven sich nicht direkt von der s-Anhse orhoben, sondern daran, daß sich die maximalen Dichten nicht merklich vermindern. Hierbei ist zu herfeltsichtigen, daß die Dichtemessungen bei Papieren anders



Alde, 1944. Bedonformundssyrge einen Rechebbendigungsbereit in Abdenschiede von der Ministerschaften und steht bis mit Rechebbend der kontrollen und steht bei der besteht und

orfolgen als bei Negativschichten. Wilhrond die Dichte bei diesen definiert ist durch den Logarithmus des Verhältsnisses von auffallendem zu durchgolassenem Licht, wird die Dichte bei Papieren enterrochend durch den Logorithums des Verhältnisses von suffallenden su reflektiortom Light darpostalit1 (auch Alinedo genannt). Bei den Mesnumera der Dickten nhotographischer Paniero muß auf den Untergrund (Barytechicht) des jewells untersuchten Papieres als O-Dichto becomen werden.

da diese Barytschichten verschiedene Fürbungen, und. Oberflächen besitzen. Infolgedessen können swei Meihoden angswandt werden: Eintweder wird auf die unbelichtete, entwickelte und fixierte Schicht oder aber auf die unbelichtete und nur fixierte Schicht bezogen. Bei der erstgenannten Methode, die soch bei Benittelung der Kurven der Abb. 200—203 angswandt wurde, äußert sich der Schleier in einer Verminderung der maximalen Dichten.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Minen Schwitzungemesser für Puplere mit Maneums-Poleriestionsphotometer gab: Gozzones (S, 65) ang s. soch Krosse (S).

Um die Wirkung von Hutwicklungsseiten, die Schleier hervorrufen, su demonsteieren, ist ein Papier des Veloutyps bis zu 19 Minuten entwickelt worden (Abb. 264, s. Journs [9]). Bei diesen Messungen ist auf die unbelichtete, nicht entwickelte und fixierte Schicht als O-Dichte bezogen worden. Daher zeigen die Dichten an der Schwelle der chuzelnen Kurven einen stacken Anstieg (im Gegenseits zu den nach der anderen Methode [s. ohen ] bestimmten Dichten).

Der Schleier bewirkt eine Verringerung des y-Wertes der Kurven. Abb. 265 zeigt die Abhängigkeit des y-Wertes von der Entwicklungsdeuer über die in diesem

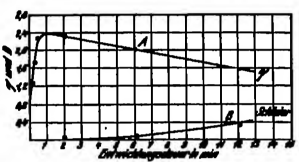
Fall extrum große Zeitspenne.

Kurve A in Abb. 266 last orkomen, wie der  $\gamma$ -Wert suntchet ansteigt, ein Maximum bei 1—2 Minuten erreicht und dann bei 3 Minuten wieder abnimmt. Der Schleier (Kurve B) beginnt bei der gleichen Entwicklungsdauer meßber zu werden, bei der der  $\gamma$ -Wert der Kurven absunahmen beginnt (3 Minuten).

He ist vielfach behauptet werden, daß die Schwärzungskurven der Hutwickhungspapiere keinen geraden Teil aufweisen. Demgeganüber zeigen die Kurvun der Abb, 259—262, daß sehr wohl, und zwar in ausgesprochenem Maße, Hutwick-

hinguspiere geraditnig verlaniende Schwärzungskurventelle haben können. Diese, allerdings nicht allgemein notwendige, doch für die Güte sahr wichtige Eigenschaft der Papiere, ist allein abhängig von dem entsprechend gelstieten Empletenierungsproses.

Als Resultat des vorstehenden Absolutits ergibt sich, daß für die Eutwicklungspapiere insbesondere bei sensitometrischen



Alde. Ann. Albeitschicht des proporties der Arbeitschungspharen.
Lein Meinelschungspharen bei Mitchelle von Meiner (Vereity).

Untersnehungen bestimmte Entwicklungsseiten angewandt werden müssen, um einerseits konstante Verhältnisse zu haben und andererseits die Eigenschaften des Papieres für die Bildwirkungen voll auszunutzen. Diesen optimalen Entwicklungsseiten sind ziemlich enge Grenzen gesteckt, und zwar vor allem durch die Furderung, daß bei Positivschichten jeder Schleier zu vermeiden ist.

Die relativ zu den Negativschichten wesentlich kürseren, zur Ansentwicklung notwendigen Zolten bei den Papieren sind bedingt durch die Art der Unterlage. Bei dem durchlitzeigen Papier kann der Entwickler von beiden Seiten, bei Film

und Platte-nur von einer Beite in die Schicht eindringen.

108. Sensitometrische Regriffe und ihre zahlenmilätze Definition. Daten ihr diese Größen bei einigen technischen Papieren. Ein optisches Bild, wie es vom Auge oder von der photographischen Platte wahrgenommen wird, bant sich aus Helligkeitsdifferenzen auf. Die Helligkeitselemente grenzen aneinander und ergeben so ein mehr oder weniger kumplisierten System von Binselheiten, das Bild. Dieses Bild des Objektes wird affenbar dann als richtig haw naturgetren aneitsamt werden, wenn die Helligkeitssprünge im Bild die gleichen and wie im Objekt.

Zwei benachbarte Helligkeiten werden nach Gonnung (2, 3) "Helligkeiter de tall" genannt. Je verschiedener zwei solche Helligkeiten sind, desto ausgeprägter wird der Unterschied vom Auge empfunden. Die Funktion zwischen

34°

Ramfindung im Auge und Beis (objektive Helligkeit) gibt das Weiner-Francuse.

sche Gesetz1 an, welches besugt:

Der Helligkeitsunterschied wird vom Ange immer dann als gleich empfunden. wenn das Verhältnis der Reim (objektiven Helligkeiten) konstant ist. Mathe. metionh dargestelli:

 $dH = K \cdot \frac{dH}{H}$ 

wenn H die Empfindung, H die Heiligkeiten und K die Konstante bedeuten.

oder integriert:

$$I_1 - I_1 - I \ln \frac{H_1}{H_1}$$

$$AB \Rightarrow K \cdot A \ln H$$
.

. In Worten: Die im Auge hervorgerufene Empfindungsdifferens ist direkt proportional dem Logarithmus der tatalchlichen (photometrisch gemessenen) Hellickeitedifferens,

Dissen Tataschen entsprechend, wird die Größe eines Detaile definiert als:

$$Dt = \lg \frac{H_1}{H_1} = \lg H_1 - \lg H_2$$

und ein Helligkeitskontrast als

$$d = \frac{H_1}{H_1},$$

De ein Rikl aus vielen nebeneinandergalagerten verschiedenen Deteile besteht, so ist ein wichtiges Chezekteristikum für den Aufben des Bildes die maximale und minimale in ihm viekommende Helligkeit. Nach Goldmand (2,8), (s. s. Jones [7, 195]), wird das Verhälterie

als "Objekt-Umfang" bessichnet. Es wird swischen einem "subjektiven" und "objektiven" hav. "wahren" Objektumfang unterschieden. Gonomac (\$,19 und \$7) definiert noch einen "ausmutaberen" Objektumfang, indem er berücksichtigt, daß durch das "Luftlicht" (durch Massentellohen in Luft zerstroutes oder abgebeugtes Licht) und durch "Reflexiicht" vom Objektiv des Aufnahme-

apparatas der Objektumfang varringers wird (vgl. Tabella 206, S. 874). In einem Negativ oder Positiv können nun die Helligkeiten in Schwärzungshaw. Dishleeinheiten ausgadrückt werden. Die Helligkeit ist direkt proportional der Durchländigheits (Regutiv) baw. der Reflexion (Positiv). De tile Dichte eine logarithmische Funktion der Durchlässigkeit ist, so ist auch die Dichte eine logarithmische Funktion der Helligkeit. Ein Helligkeitskontract baw. ein Detail

(lg  $H_1$  — lg  $H_4$ ) enterpriorit also einer Dichtedifferens ( $D_1$  —  $D_4$ ).

Es karm municht zu der Beitrachtung übergegangen werden, wie die Schwirsungskurve der photographischen Materialism Helligkeitsdifferenson

In Abb. 266 sind dust verschiedens Schwärzungskurven gestelahnet. Wie emichtlich, wird eine gegebene Belichtung, A lg II, also ein Detail zwischen den Punkten s und y von dem Material, wakhes durch die Kurve B charakterialert ist, durch die Dichiedifferens  $dD_{ij}$  wiedergegeben, während mit einem anderen

<sup>1</sup> Des Wanne-Farmanneche Geseits gilt wieht in unbeschränkten Grennen. Untersockungen bleether von: Russus (5), Branceaux (1), Russus (1). Für photographische Untersockungen können die Abweichungen vernachlieuigt worden:

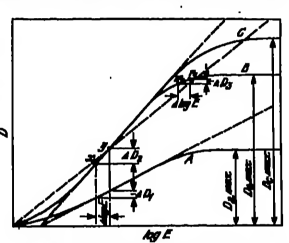
Materiel (Kurve A) das gleiche Detail durch eine Dichtedifferens  $\Delta D_1$  wiedergegeben wird. Das gleiche Detail, entsprechend  $\Delta \lg R$ , wird bei den Punkten m, n bei der Kurve B durch eine Dichtedifferens  $\Delta D_1$  dargestellt, welche wessutlich kleiner ist als  $\Delta D_2$ . Zwischen den Punkten m, n ist also offenbar die "Detailwiedergabe" geringer als swischen den Punkten m, p. Ebenso ist die Detailwiedergabe an der gleichen Stelle (n,p) bei der Kurve A geringer als bei der Kurve B. Ein sahlenmäßiger Ausdruck für die Detailwiedergabe an den verschiedenen Stellen einer Schwärzungskurve sowie für verschiedene Schwärzungskurven untereinander ist offenbar der Quotient

$$\frac{dD}{d\lg B} = \lg \alpha.$$

Dieser Quotient entspricht der Neigung der Schwärzungskurve gegen die z-Achse in einem Punkt der Kurve (s. Abb. 266). Entsprechend der S-Form der

Schwärzungskurve nimmt der Zahlenwert dieses Verhältnisses im unteren Teil der Kurve zu, bleibt dann im geraden Teil konstant, um schließlich im oberen Teil wieder absunehmen. Die Kurve für die Werte vun d.D. ergibt die "Dotailkurve" (Näheres s. S. 284).

Dem durchashnittlichen Wort von dD der Schwirsungskurve eines photographischen Materials ontsprechen die Gradationsbessichnungen der photographischen Papiere. Einen dD hohen Wert von dD



Alph. 1984. New McHadarpay chalger transformaticiother Brightth. (Milleren & Touch.)

sho die Wiedergabe einer kleinen Belichtungsdifferens baw. eines kleinen Detalls durch einen großen Schwirzungsunterschied, entspricht die Beseichnung "hart arbeitend" oder "konstrustreich arbeitend", während die Wiedergabe einer großen Belichtungsdifferens durch kleine Schwirzungsdifferens durch "weich arbeitend" oder "konstrusteren arbeitend" oharakterisiert wird. Zwienhenstufen sind "normal" oder "mittel" arbeitende Papiere.

Die Detailkurve allein obsrakterielert jedoch die Bigenschaften eines Papieres durchsus nicht vollständig. So gielsben sich z. B. die Kurven B und C in Abb. 266 in ihren  $\frac{dD}{dg}$  Werten. De aber die maximale Diehte im Falle der Kurve C größer ist als im Falle B, so ist die Diehte akala  $(D_{max})$  im Falle C größer, d. h. mit anderen Worten: Mit dem Materiel C ist es möglich, Ohjekte mit größeren Kontrasten su reproduzieren. Dies glit in gleichem Maße für das Regnity- wie für das Positivmaterial. Ist der Kontrast genügend klein, so ergeben natürlich Material B und C identische Bilder.

Um die Frage zu entscheiden, wieweit die praktiech bei den verschiedenen Objekten vorkommenden Kontenste durch die photographischen Materialien wiedergegeben werden können, ist ein Vergisich der Dichte- baw. Expositions4

skalen mit den (photometrisch) gemassenen Objektumfängen der verschiedenen Aufnahmeobjekte notwendig. Zu diesem Zweck haben Goudense (2, 40) und auch Jouns (7, 195) die Objektumfänge verschiedener in der Praxis vorkommenden Objektgruppen gemessen. In Tabelle 206 sind Mittelwerte dieser Messungen zusammengestellt. Die Messungen Goudenses erstrecken sich auch auf den subjektiven (vom Auge wahrgenommenen) und ausmutzbaren (gemessen auf der Mattscheibe des Aufnahmesppareites, vgl. oben).

Tabelle 206. Mittlerer Objektumfang bei den in der Praxis am häufigsten vorkommenden Objektgruppen.

	. Walter Ob	jektenkog	Bublehitrer	Americal actions of Challes and Challes an					
Objekt	mel Consume	meh Jorns	Rub John tvor Christianskag (Gostomen)	(German)					
Poriotie Landschaften mit Vordegrund und Aufnah-	achr groß	1,79	2	! 3					
men im Freien Office Lendeshaften . Reproduktionen	3—3 shr groß	1,7 2—3	<b>9</b> 1	1 <b>9</b>					
von Gemälden	0,5—1,8 1—1,5	=	(spielt keino Rolle)	womentlich kieiner als der wahre Objeki- umfang					
Gedehiliehe Anfnah-	0,1	_	(spiels koine Rolle)	0,1					
Sankrechie Fliegerunf- nahmen Ballon- und sahrige	1	_		0,6					
Filographic	11,5	_		_					

Nun ist aus den Kurven der Abb. 259—263 (s. auch Tabelle 208) und Abb. 119 (S. 175) ersichtlich, daß die technischen Papiere keine größeren Dichten als ca. 1,7, die technischen Negativmaterialien dagegen Dichten bis mindestens ca. 2,5 erreichen. Infolgedessen ist auch die Belichtungsskale bei den Negativmaterialien umfangreicher als bei dem Positivmaterialien. Sie beträgt bei gut graduierten Negativschichten ca. 4,0, bei den Papieren dagegen höchstens 2,0. Es ist daher fast immer möglich, durch das Negativmaterial die ganze Helligkeitzskale eines Objektes, und swar iogar durch den für die Wiedergabe bevorzugten geraden Teil der Schwärzungskurve, su erfassen, wie ein Vergleich der Kurven der Abb. 112 mit den Zahlen der Tabelle 206 erkennen laßt.

Für die Positivmaterialien ist dies jedoch nicht der Ball. Es wird im allgemeinen notwendig sein, so viel wie möglich von der Belichtungsskale (ig Brandle) der Papiers auszunderen, um eine möglichst große Annahorung an die natürliche Wiedergabe des Objektes zu erzielen. Somit müssen auch die Kurventeile mit variablen Gradienten ab für die Ansautsung in Betracht gezogen werden. Dies darf jedoch wiederum nur in beschränktem Umfange geschehen, weil die Detailwiedergabe, sobald der Wert von ab wu klein wird, zu schlecht wird. Die den ausmitabaren Tail der Schwänsungskurve eingrensenden Punkte (die "kritischen Punkte") e und b (Abb. 267) lassen sich nicht aus der Kurve ableum. Ihre Festlegung hängt von dem einsahnen Papier und dem augshörigen Negativ ab und ist Gegenstand der Darlegungen des Abschnittes Die "Wiedergaberähigknit der Papiere". Vorläufig sollen als Grenspunkte die dem

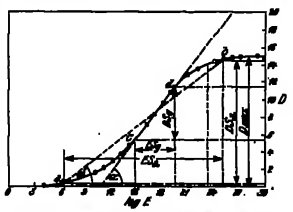
Die Detailwiedergabe. - Die Ampassung des Positivmaierials an das Megnity. 375

Wert  $\frac{dD}{d \lg B} = 0.2$  entsprechenden Punkte angenommen werden. Die Neigung der Verbindungslinie dieser beiden Punkte a und b (Abb. 267) gegen die Abstisse wird werden.

wird sweekmäßig als mittlerer y-Wert beseichnet. Die durch die beiden Punkte eingegrenste Belichtungsdifferens sei die ausnutzbare Belichtungsskals, die eingegrenste Dichtedifferens sei die ausnutzbare Dichteskala.

In Abb. 207 und 268 sind die oben erläuterten sensitometrischen Begriffe durch Besciehnung der ihnen entsprochenden Kurvensbechnitte suf einer Schwierungskurve auschaulich dargestellt.

Man orkeant in Abb.



Ma. 207. The Relianary slatger stonlinessiciosis: Hagelfu. (Mileson a. Turk.)

 $DS_q = D_l - D_r$  die Dichteskals, welche dem geraden Teil der Kurve entspricht;

 $DS_a = D_b - D_a$  die ausminbare Dichieskala;

 $BS_{i} = \lg B_{i} - \lg B_{i}$  die Belichtungsakala, welche dem geraden Tell der Kurve entspricht;

 $BB_0 = \lg B_0 - \lg B_0$  die amminbaro Belichimgakala;

Dur die maximale Dichte (totale Dichteskala);

 $\frac{DS_{i}}{BR_{i}} = \gamma$  den maximalen Gradienten  $\frac{dD}{dR_{i}} = \frac{dD}{dR_{i}} = \frac{dS}{dR_{i}}$ 

 $\frac{DS_a}{BS_a} = \emptyset \text{ don ,,mittleren'' Gradienten swischen den ,,kritischen Punkten'' a und b; <math>\emptyset = \log \alpha'$ .

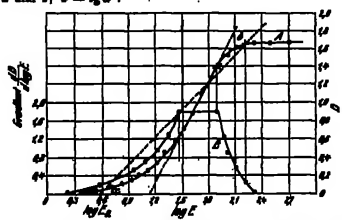


Abb. 300. Solvetonogeners and amphilitys Kinys der exten Abbellen,  $\left(\frac{dD}{d \log B}\right)$ .

In Abb. 268 stellt die Kurve B die Detailkurve dar. Sie enthält die zu den senkrecht unter oder über ihr befindlichen Schwärzungen der Schwärzungskurve A gehörigen Werte von  $\frac{dD}{d \log B}$ . Zweckmäßig wird für die Gradientenwerte ein anderer Maßeisb (s. linke Ordinate) als für die Dichte (s. rechte Ordinate) gewählt,

4

r.

Die sum kritischen Punkt s gehörige Belichtung ( $\lg H_0$ ) stellt der Definition des Punktes s entsprechend die geringste susnutzbare Belichtungsstufe des Papieres der. He kann somit definiert werden:

## $\frac{1}{B_0}$ als die Empfindlichkeit (speed) des Papiers.

Wie die Abb. 259—262 seigen, ist die Lage des Punktes a, also die Empfindlichkeit, stack abhängig von dem Entwicklungsgrad des Papieres, auch wenn

die Schwärzungskurve bereits füre endgültige Form angunommen hat.

Durch die in Abb. 267 und 268 erkuterten Begriffe ist die Gradation und sum Tell auch die Leistungsfähigkeit eines Papieres besüglich der Detail-wiedergabe definiert. Jonus (9,617) hat für die von ihm untersuchten Papiere (Str. 1—37) diese Daten ermittelt und susammengestellt. Ein Aussug dieser Daten ist in Tabelle 208 wiedergegaben. Die laufenden Nummern in Spalte 1 beseichnen die Papiereorte, deren weitere Eigenschaften wie Oberfähle, Untergrundfärbung usw. aus der Tabelle 207 zu entnehmen ist. Auf die Nummern dieser Tabelle werden such sämtliche in spätze folgenden Tabellen enthaltenen Angaben über die von Jonus untersuchten Papiere bezogen.

Ans den Deten der Tahelle 208 isseen sich einige allgemeine Rigemechaften der Papiere erkennen: Bratena: Der Wert der Dichteakala swischen den Punkten der S-Kurve, bei denen  $\frac{dD}{d\log B} = 0,2$  ist (die vorläufige Festsetzung der kritischen Punkte a und 5), ergibt sich mit geringen Abweichungen durch Abung eines

Tabelle 207. Versaishnis der Papiersorten, deren gensitemetrische Daten in den folgenden Tabellen (206, 211, 212, 213 und 214) zusammengestellt sind. (Auszug zus den von Journ untermehten Papiersorten.)

			Distra		<del></del>
<b>L</b>	Rendelastone	Climatiliahe	des Papiers	Fireng des Bazyts	IIIriaben istenag
1	<b>A</b> = 0 A	Mate		Wels	Weich Hart Hart X
5	Ann 33 ·	Hallematt		Well	Weich Hart Mittelhart Hart ×
9 19 11	Am P	(Altrand		Wells	Hart Welch Mittelhart Hart X
14 15	<b>Valox</b>	Karbon (mate)		Well	Special (weigh) Regular (normal)
16 17	<b>Velor</b>	Valves		) Well	Special Regular
18	Velaz	Chinand		Mage	Special Regular
20 21	Velox Velox	Velves Velves		Wall Wall	Special portrais Kontrast (extra-
N N N N	Iris Artum (A)	Hallmess (Hatemass Raulmass		Wells Orane (Ohamals) Wells	) (hazb)
30 31 23	Arium Carbon Hisek	Mati Stadio Special (Histograf)		Well	Mittal
24.25	Brumkipuplers	Chais Volves Beach		Weis Weis Buff (Elfenbein)	Weich (normel)

Die Deteilwiedergabe. - Die Anpassung des Positivmsterials en das Negativ. 377

Tabello 208. Sensitometrische Konstanten einiger Papierserten. (Nach Journ, nähere Bezaichnung der Papiere a. Tabelle 207.)

		District	درماده)	) in positi	جلطسين	7-₩	erte	Restyroke
<b>X</b> 1.	D	Syladon d D - 0,0	Für den gernden Frü der 5-Kurve	Swindow d D d light = 0,5	Für den gernden Tall der Karyo	Fire dea pendera Tea der S-Karre	military	Hamilton Hamilton (A <sub>0</sub> )
1 2 3 4 5 6 7 6 9 10 11 14 15 16 17 18 19 80 91 12 80 91 81 82 83 84 85 85 86 86 86 86 86 86 86 86 86 86 86 86 86	1,15 1,19 1,29 1,40 1,40 1,40 1,60 1,67 1,70 1,23 1,21 1,50 1,55 1,55 1,16 1,55 1,16 1,29 1,28 1,28 1,28 1,28 1,40 1,16 1,40	1,07 1,19 1,17 1,34 1,36 1,49 1,57 1,47 1,58 1,61 1,67 1,18 1,17 1,48 1,18 1,49 1,48 1,18 1,17 1,20 1,30 1,30 1,40 1,30	0,58 0,56 0,56 0,57 0,73 0,73 0,73 0,73 0,55 0,49 0,55 0,79 0,55 0,75 0,55 0,75 0,75 0,55	1,65 1,74 1,30 1,79 1,69 1,45 1,57 1,61 1,54 1,51 1,31 1,32 1,51 1,33 1,45 1,45 1,65 1,65 1,65 1,65 1,65 1,73 1,73 1,73 1,73 1,73	0,63 0,68 0,87 0,77 0,40 0,86 0,86 0,86 0,88 0,19 0,40 0,86 0,24 0,86 0,87 0,69 0,69 0,68 0,67	0,68 0,04 2,07 1,13 1,37 2,57 2,68 1,87 2,12 1,40 1,67 2,86 2,95 2,03 1,18 2,95 2,03 1,18 2,96 2,96 2,96 2,19 1,17 1,88 0,04 0,07 1,17 1,88 0,191 1,192 0,01 1,193 1,193 1,194 1,194 1,195	0,58 0,64 0,97 0,75 0,80 0,99 1,06 0,83 0,83 0,85 1,05 1,05 1,05 0,78 0,85 1,10 0,70 0,70 0,70 0,75 0,75 0,75 0,76 0,76 0,76	350 870 1540 270 410 685 970 300 750 880 180 200 650 155 690 900 760 100 1100 1330 1100 1200 1050

konstanten Wertes von  $D_{\rm max}$ . Dies rührt daher, daß erstens der Dichtewert bei dem kritischen Punkt s (vgl. Abb. 259—262) für alle Papiere siemlich konstant ist. Er beträgt 0,04 mit einer mittleren Abweichung von 0,007 für alle Papiere der Tabelle 207. Zweitens ist auch die Differens  $D_{\rm max} - D_b$  ( $D_b =$  Dichte bei dem kritischen Punkt b) für alle Papiere weitgehend konstant. Sie beträgt 0,2 im Mittel. Es erglet sich infolgedessen die empirische Bessichnung:

$$DB = D_{\text{max}} - 0.06$$

(wenn DS die Dichtsekale swischen den Punkten a und b).

Demnach kann für die meisten Papiere die Dichteskals für die kritischen Punkte s und b, wenn diese durch den Wert  $\frac{dD}{d\log N} = 0.2$  definiert sind, allein sun der maximalen Dichte, ohne Kenntnis der S-Kurve berechnet werden. Das gleiche gilt für die Dichten selbst bei den Punkten a und b.

Die vurstehend erläuterten senstiometrischen Begriffe lassen sich stantlich aus der Schwärzungskurve ableiten. Die Leistungsfähigkeit des Papieres besüglich seines Kopierfähigkeit eines Negativs ist jedoch aus den gegebenen Zahlen (Tabelle 208) noch nicht su ersehen. Dazu waren weitere Unieszuchungen notwandig, welche im Absolutit "Die Wiedergabeithigkeit der Papiere" susammenfassend dergelegt sind. Zunächst soll geseigt werden, wie die Schwärzungskurven des Negativmaterials und Positivmaterials aufeinander abgestimmt seien müssen, damit ein naturgeitwes Bild des Aufnahmeobjektes erhalten wird.

100. Die senstiemeirfischen Bedingungen für die naturgetrene Wiedergabe eines Objektes durch den photographischen Prosed. Bei der ideelen Doteil-wiedergabe sollen die (positiven) Bilder die gielche Helligkeitsabstufung solgen wie das aufgenommene Objekt. De kein photographisches Material die Helligkeiten haw. Belichtungen durch proportionale Schwärzungen wiedergibt — donn die Schwärzungskurve hat eine S-Furm und verschiedene Neigung gegen die ig N-Achse —, so wird die Helligkeitsabstufung von den photographischen Materialien verserrt. Die photographische Bildherstallung geht jedoch über das Negativ, von dem enst das Positiv erhalten wird. Bei der Entstehung des Positivs überlagern sich also swei Schwärzungskurven: die des Negativ-

Ald. 988. Der Reffestung der identen Kalligbeiterindungsbe (Milmen vgl. Teick.)

materials und die des Positivmaterials. Re sollto doshalb möglich sein, die Verserrunges der Helligkeitswurte, welche die eine Schicht (8-Kurve) verurmoht, durch enterprechencie Gradation (8-Kurve) doe anderen Schicht susualdehen. De das Negativ das primāre ist, mus sich das Positivmaterial an das Negativ angleichen, das heißt also; Die Schwärzungskurve des Positivmaterials muß so boschaffen sein, daß sie die Verserrongen der Helligkeitsworte, wie sie durch die Negatilyachicht hervurguruion worden, suibebt.

Neben einer Belhe anderer Methoden<sup>1</sup> dürfte die graphische Dazstellung des Probismader idealen Detailwiedergabe, wie sie Journ (7, 199; 4,48) gegeben hat, amanenhaulichsten sein. Durch Abb, 269 wird die Mathode milutort.

And der Linis o X werden die Logarithmen der Helligheiten des aufgenommenen Objekts sufgeingen. Die drai Punkte  $a_0$ ,  $b_0$  o $_0$  auf dieser fikale mitgen drei Helligheiten des Objektes enteprechen; und swar soll  $a_0$  die kleinste und o $_0$  die größte Helligkeite denstellen;  $a_0 - a_0$  ist daher der Objektumfang. Im Quadranten II wird dann die Schwitzungskurve des Negativmaterials (A) geseichnet;  $y' \rightarrow y' s$  trägt die logarithmische Expositionsskale, y' o trägt die Dichteskale. Die Expositionsskale ist so ansulegen, daß den Helligkeitswerten auf der Linis o X die Beliebtungen bei der sensitometrischen Ermittelung der Schwitzungskurve des Negativmaterials entsprechen.

Wenn K die Konstanie ist, welche die Helligheit  $B_0$  im Objekt mit der auf der Mattenheihe (mit der auf die Schicht fallenden Internsität)  $J_0$  verbindet, so gilt:  $B_0 \cdot K = J_0.$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Literatur über die Arbeiten, welche die ideale Detailwiedergabe (Tone reproduction) behandeln, ist hereite zuf S. 867 gegeben.

Die Detailwiedergabe. - Die Ampsenung des Positivmaterials au des Negativ. 379

Weiter ist  $B_a \approx J_a \cdot t_a$ , wonn  $t_a$  die Expositioneseit darstellt. Aus beiden Gleichungen folgt:

 $L = \frac{H_{\star}}{H_{\star} \cdot K}$ 

odar

$$\lg i_0 = \lg B_0 - (\lg B_0 + \lg K).$$

Die Belichtungsseiten, die zur Ermittlung der S-Kurve A angewandt werden müssen, sind somit bekannt, vorausgeseist, daß die Koustante K bekannt ist. K ist die Proportionalitätskonstante swischen dem objektiven bzw. wahren Objektumfang und dem (auf der Mattschofbe) osseheinenden ausnutzbaren Objektumfang. Hierüber hat Goldenung (3,30) umfangreishe Versuche angestellt.

Wird nun die Schwitzungskurve A auf ein Papier kopiert, so gelten folgende

Boulchungen:

Ist  $J_0$  die Intensität, welche während der Kopiermit auf das Negativ fällt, so wird het der Dichte D die Intensität  $J_0$  durchgelassen. Also

$$D = \lg \frac{J_0}{J_y}$$

$$\lg J_0 = \lg J_0 - D.$$

De Ja cine Konstante ist, ergibt eine Differentiation die Gleichung:

$$d \lg J_s = -dD$$
.

Ein Intervall auf der Skala für die durchgekanne Intervität entspricht also dem gleichen Intervall mit ungekehrten Vorseichen auf der Skala für die kupierenden Dichten der S-Kurve A. Durch diese Beziehung ist der Zusammenhang swischen kupierender Dichte der Regutivkurve A und der Ingarithmischen Expositionsakals der Positivkurve gegeben. Diese wird sinngsmäß längs X' - a'y' aufgetragen, während längs y' - y'a' die Skala für die auf dem Papier erseheinenden Dichten eingeseichnet wird. Im Quadranten III ontsteht so die S-Kurve B

als positive Kopie der Negativkurve A.

Die Lage der Kurve B im Koordinatensystem wird bestimmt durch die Beantwortung der Frage: Durch welchen Wert  $D_{\theta}'$  (auf dem Positiv) soll eine Dichte  $D_{\theta}$  (des Negativa) wiedergegeben warden? Für den Punkt  $c_{\theta}$  sum Beispiel, der dem höchsten Helligkeitswurt im Objekt entspricht, werden vom Auge unter ginstigen Beispehtungsbedingungen noch Helligkeitsuntsrechiede von 2% wahrgenommen. Dies entspricht einer Durchlässigkeit im Beispielt von es. 98%, die wiederum einer Dichte von es. 0.008 entspricht. Sollen im Positiv diese Verhältnisse ebenfalls verharrahen, no muß die Kurve B so gelegt werden, daß eine Horkonisse durch  $D_{\theta}' = 0.008$  die Kurve A im Punkt  $c_{\theta}$  schneidet, der je seinerseits wieder der Helligieit  $c_{\theta}$  im Objekt entspricht.

Lange der Linie o X' wird min eine Skale in entgegengeseinter Zählrichtung zu der logarithmischen  $B_{x'}$ Skale aufgetragen. Die Skale o X' gibt die Reflexions-

koeffisierien auf dem Positiv bei den einselnen Belichtungestufen an.

Es sei  $R_i$  der Reflexionsknetfisient einer Filche des Positivs (Papiers), welche keine Belichtung erhalten hat,  $R_p^i$  der Reflexionsknetfisient einer Papierfilche mit der Belichtung s. Denn ergibt sich für die absolute Helligkeit  $(R_p)$  suf dem Positiv — denn die  $D_p^i$ -Werte stellen nur relative Werte dar — folgende Besiehung:

He sei

$$\lg R_p' = -D_p'$$

denn ist

$$R \cdot R = R$$

oder

$$\lg R_p = \lg R_b - D_p'.$$

Diese shechten Reflexionskoeffisienten der verschieden geschwärzten Preitivfischen werden auf der Linie o X' so sufgeiragen, daß sich die Werte von  $R_p$  und  $D'_p$  gemäß dieser Gleichung entsprechen.

Die Punkte ap, by und op der Kurve B werden auf die logarithmiselte Rp-

Sicale projectori.

Die Helligkeit B einer Fläche wird durch ihren Bediexkonskonfisienten (II) und die auffallende Lichtintsmeität J folgendermaßen definiert.

$$B = J \cdot R,$$

$$\lg B = \lg J + \lg R.$$

Ist die  $J_p$  die Beleuchtung des Positivs während der Betrachtung, au wird die Helligkeit einer Fläche im Bild  $(B_{p,r})$  folgendermaßen erhaltun:

$$\lg B_m = \lg B_p + \lg J_p.$$

Die Helligkeiten  $(J_p)$  in den Punkten  $a_p'$ ,  $b_p'$  und  $a_p'$  künnen somit für jedehellebige Beleuchtung, in der das Pozitiv betrachtet wird, bestimmt werden. Auf der Linie o X' wird jetzt eine logarithmische Skale so aufgetragen, daß für korrespondierende Punkte auf ihr  $(B_{m_T}$ -Werte) und der logarithmischen  $R_p$ -Skula die Bestehung besteht:

 $\lg B_{mr} = \lg B_{p} + \lg J_{p}.$ 

Oder, wenn die Helligkeiten auf dem Objekt  $(B_0)$  und dem Bild (Podijy) gleich sein sollen:

$$\lg B_a = \lg B_a, = \lg B_p + \lg J_p,$$

$$\lg J_p = \lg B_n - \lg B_p,$$

wobel logarithmische  $B_{\pi}$  und logarithmische  $B_{\pi}$  Werte für einander entsprechende Punkte auf Objekt und Bild sind (wie z. B. die Punkte  $b_{\pi}$  und  $b_{\pi}'$ ).

Um numehr die "Wiedergabe"-Kurve au erhalten, müssen die Worts der Bildes (Kurve B) mit den umpränglich dersustellenden Worten  $(B_0)$  verglichen werden. Zu diesem Zweck werden die Punkte  $a_{n,r}$ ,  $b_{n,r}$  und  $a_{n,r}$  auf die Linie  $a_{n,r}$  thertragen. Dies geschicht am einfachsten, indem im Quadranten IV eine unter  $45^\circ$  gegen o X' geneigte und durch o laufende Gernde gesogen wird und über diese—wie in Abb, 269 angedeutet ist — die Punkte von o X' auf o y projisiert werden.

Joint stabun sich die Helligkeiten im Objekt (auf der Abssisse o.K) den Helligkeiten im Bild (auf der Ordinate o.y) gegenüber. He ergeben sich — wie in Abb. 200 keicht zu erkennen ist — die Punkte für die "Wiedergebokurve" II.

Wird rum durch den Punkt auf der ig  $B_{m,r}$ -Skala (auf o y), wo ig  $B_{m,r}$  or a (der kielnsten Helligheit im Objekt) ist, eine Parallele zu o X gezogen, so stellt diese Linie (o M) die absolute s-Aobse und o y die absolute y-Aobse für ihr Wiedergabekurve D der.

Die gerade Linie durch  $\bullet$ , unter einem Winkel von 45° gegen  $\bullet$  M geneigt, ist schließlich die Kurve (II) für die ideale Wiedergabe des Objektes, denn sie erfüllt die Bedingung: Jede Helligkeit im Objekt entspricht der gleichen Helligkeit im Bild ( $B_0 = B_{n,r}$ ). Sie stellt also die ideale Bildwiedergabe und somit die Befüllung der beiden für die Sanstsomstrie zo wichtigen Tellforderungen dar:

Der Ohjektumfung (D<sub>max</sub>—D<sub>min</sub>; a<sub>n</sub> — a<sub>n</sub>) ist im Riid unverändert.
 Die Abstulung (Detailwiedergabe) innerhalb dieses Ohjektumfunges ist im Riid und Ohjekt die gleiche.

Bin Vergieich swisshan der Kurve der idealen (2) und der praktienhen (D)

Wiedergabe ergibt inkande mathematische Besichungen:

Die Detellwickergabe. -- Die Ampessung des Positivmeteriale an des Negativ. 381

Der Gradient der Kurvo A, das Charakteristikum für das Negativmsterial, ist gegeben durch

$$G_n := \frac{dD_n}{d \lg B_n} \ .$$

Da

$$d \lg H_a = d \lg B_a$$
 (vgl. Abb. 969)

folgt:

$$G_0 = \frac{dD_0}{d \ln B_0}.$$

Welter ist der Gradient für die S-Kurve (B) des Positivmateriale;

$$G_p = \frac{D_p}{d \lg B_p}$$

und für die Wiedergabekurve (D)

$$G_{mr} = \frac{d \lg B_{mr}}{d \lg B_n}.$$

Für die Skelen auf X' - s'y' und X - y's galt:

$$d \lg E_0 = -d D_0$$
.

Ebenso:

$$d \lg B_{n,r} = -d D_p = d \lg R_p$$
.

Daraus folgt für G.:

$$G_{a} = -\frac{d \log B_{a}}{d \log B_{a}}$$

und für G.:

$$G_p = -\frac{d \lg B_{m\tau}}{d \lg B_{\sigma}}.$$

Also:

$$G_{n} \cdot G_{p} := \left(-\frac{d \lg B_{p}}{d \lg B_{p}}\right) \left(-\frac{d \lg B_{mr}}{d \lg B_{p}}\right) \Rightarrow \frac{d \lg B_{mr}}{d \lg B_{0}} := G_{mr}$$

$$G_{n} \cdot G_{p} := G_{mr}.$$
(1)

Für die ideale Wiedergabe muß sein

$$G_{m_1} \rightarrow 1.0$$

erico ency

$$G_{\alpha} \cdot G_{\rho} = 1. \tag{2}$$

Diese Bedingung kann entweder dadurch orfüllt werden, daß sowohl  $G_n$  als such  $G_n$  gleich 1 ist; oder aber dadurch, daß sich die Abweichungen beider Größen von 1 so komponeieren, daß des Produkt aus beiden Größen 1 ist.

In der Praxis wird nur der letzte Fall möglich zein, da die Wiedergabe durch Negativmaterial und Positivmaterial niemals in je einer geraden, unter 45° geneigten Kurve erfolgen wird.

Ist  $G_0 \cdot G_0$  größer als 1, so wird eine bestimmte Helligkeitsdifferens im Objekt durch eine größere Helligkeitsdifferens im Positiv wiedergegeben. Die Kontraste werden im Bild also vermehrt. Das umgekehrte ist der Fall, wenn  $G_0 \cdot G_0 < 1$ .

Als Maß für die Abweichungen der praktischen Wiedergabe (Kurve D) von der idealen (Kurve B) kann die Abweichung des Verhältnisses  $G_{m,r}:G_s$  vom Wert 1 gelten. De

und

$$G_{\mathbf{m}_1} \stackrel{d}{\rightarrow} \frac{d \log B_{\mathbf{m}_1}}{d \log B_{\mathbf{m}}}$$

gilt, so ist

$$\frac{G_{m,r}}{G_4} = \frac{d \lg B_{m,r}}{d \lg B_0}.$$

Also die Abweichungen von der idealen Wiedergabe:

$$\dot{A} = 1 - \frac{G_{mr}}{G_0} = 1 - \frac{d \log B_{mr}}{d \log B_0}. \tag{8}$$

Werden nur die geraden Teile der S-Kurven vom Negativmaterial und Positivmaterial bemutst, so sind in den vorstehenden Ableitungen die Gradienten  $\frac{d \log D}{d \log B}$  durch die g-Werte der Materialien zu ersetzen. Insbesondere geht (1) über in

$$\gamma_{n} \cdot \gamma_{p} = \gamma_{m}$$
, (für die praktische Wiedergabekurve) (4)

und (3) in:

$$\gamma_n \cdot \gamma_p = 1$$
 (für die ideale Wiedergabekurve) (5)

In den vorstehenden Derlegungen ist swecks Vereinfachung hisher ein Faktor vernachläsigt: Es muß noch in Betracht gezogen werden, das die Adaption des Auges von dem Bechachter beim Betrachten des Objektes und des Bildes verschieden ist, das also das Auge vielleicht für Helligkeitzunterschiede in beiden Fällen verschieden empfindlich ist,

Es läßt sich jedoch seigen, daß in den Fällen, wo die Mittelwerte von  $B_0$  und  $B_m$ , innerhalb der Grensen von 3,2 Millifambert und cs. 166 Milliambert liegen, die Adaption des Anges keine Bolle spielt. Die angegebenen Grensen sind bestimmt durch den geraden Teil der Adaptionskurve (Empfindung in Ahhängigkeit von  $\lg B$ ; Empfindung : Ordinate;  $\lg B$ ; Abssisse). — Für diese Fälle gelten die oben gewommenen Begiehungen, vor allem (1) und (2), unverlindert.

Ist dagagen die Halligkeit des Objektes (B<sub>4</sub>) sehr groß, das betrachtende Auge somit relativ unempfindlich für Helligkeitsunterschiede, die Beleuchtung des Positivs (Bildes) schwach, somit des betrachtende Auge relativ empfindlich für Helligkeitsunterschiede, so ist der subjektive Bindruck von Bild und Objekt, auch wenn Bild und Objekt in maximalem Kontrast und Abstufung übereinstimmen, verschieden. Im vorliegenden Falle tritt eine Bruiedrigung der Kontrastwirkung im Bild auf, well hier mehr Zwiechenstufun gesehen werden als im Objekt. Aus diesen Erwigungen folgt, daß das ideale Bild eines brillanten, sehr hallen Objektes bei schwacher (Lampenlicht-) Beleuchtung an Kontrastwirkung für das Auge verliert. Als naturgetren wird das Bild vom Auge unter diesen Bedingungen empfunden, wenn im Bild die Helligkeitssbetufung etwas steiler als im Objekt ist.

Die obige Gleichung (1) geht mit Einbesiehung des subjektiven Betrachtungslakters

$$G_s = \frac{d \lg B_s}{d \lg B_{n,r}},$$

wohel  $B_s$  die empfundene Helligkeit hei Betrachtung des Objekts,  $B_{\rm str}$  die empfundene Helligkeit hei Betrachtung des Bildes ist, über in :

$$G_{\mu} \cdot G_{\mu} \cdot G_{\nu} = G_{\mu r}$$

Die Geleichung (4) geht über in:

wobel y, dar subjektive Faktor enterrechend G. in.

110. Die Angemung von Hegnity- und Positivmsteriel zur Erzielung der besten Bildwirkung. — Die Charaktivisierung der Wiedergabefühigkeiten eines Papieres. Um feststutellen, welchen Bedingungen ein Papier gemügen muß, um von einem Negativ einen guten Almug zu liefern, wird bisher allein die statistische Methode angewardt: Von einem Negativ werden mit verschiedenen Papieren Abzüge gemacht und von einer Beihe von Beobachtzen die besten Absüge beseichnet. Es worden dann die Besichungen swischen den sensitemetrischen Higenschaften des Negative und Positive versitähen, um die Abstimmung bew. Rignung der beiden Materialien auf- baw, füreinander möglichet sahlenmäßig definieren zu könnon.

Zu besprechen sind die Ergebnisse von Gonnang und von Jourse. Beide Autoren wandten zwar die statistische Methode zur Feststellung des besten Positiva von einem gogebonen Nogativ an, doch charakterisieren sie die Wiedergabefähigkeit der Papiere auf verschiedene Methoden baw.

durch verschiedene Begriffe.

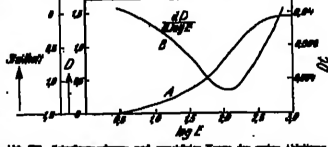
Die Methode von Goldmang (8, 67ff.) (Detailplatte). Goldmang benutat vornehmlich die Detailkurve (s. Abb. 268) zur Charekterisierung der Wiedergabefähigkeiten eines Papieres. Da die Detailkurve aus der Schwärsungakurve, besonders en den durchgebogsnen Enden der S-Kurve, nur schwierig und ungenau zu bestimmen ist und anßerdem nur sahwar zu erkliteende Diffurenson swischen der aus der S-Kurye berechneten Detailkurve und dar tatatablichen Detailwiedergabe auftraten, schritt Gonnaung zur direkten exportmentellen Ermittelung der Detailkurve mit Hilfe der Detailplatte.

Die Detailplatte besteht aus einem Schwärzungskoll (Gondense-Kell), über den eine zu der Bichtung seines Dichtonnstiege des Kells sonkrecht vorlaufande sweite Dichteskala liegt. Diese sweite Skala besteht aus regelmäßig angeordneten, diskreten (d. h. voneinender durch Zwischenräume getreumten) Quadraten, deren Dichten in einer Richtung keiliörmig ansteigen. (Jedes

Quadrat für sich hat eine gleichmäßige Schwärzung.)

In strem solchen System and Dichtesprünge (Details) jeder Größe varhanden. Dem Auge, welches eine Detailplatte in der Durchsicht beieschtet,

saind nur die Details. wolche innerhalb der Unterschiedeschwelle lisgen, sighthar. Dis Begransung dieser sichtbaren Details bildet die 🧦 Kurve für die Adap-Honskurve, wie sie s.B. von Könn ermittelt wurde. (Ordinate: Unterschiedeschwellen : Abadese: Logarithunus der Helligheit.)



Ald. DR. Helvitzen kurra nad munidida Kurra di  $\left(\frac{dD}{d\left(\frac{D}{d}\right)}\right)$ ; Michigals für die  $\frac{dD}{d\left(\frac{D}{d}\right)}$ Werte Hiller (Atolikus) | rendet Medicink

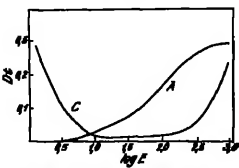
ffr die bei den entsymptematen die A. Wyrism von Mainchal etdeller wieder-gegebenen missionelen Detalle (Mellighediellikennens). (Ande Genysman) Wird sinc solohe Detallplatte auf ein Hehtempfindliches (Positiv-

oder Nogativ-) Material kopiert, so bilden sich die Halligheitsdifferensen der Detailplatte, soweit das Material dasu imstande ist (vgl. die minimalen wiedergegebenen Details der rechten Ordinate nach Abb. 270), auf der Schicht ab. Die Begrensung der Wiedergabe stellt die Detailkurve für die untersuchte lichtempfindliche Schielre der. Die Deteilkurve kann direkt auf der Kopie gesogen werden.

Die so schaltenen, direkt bestimmten Detailkurven welchen von den aus den Schwierungskurven gemittelten schehlich ab. In Abb. 270 stellt Kurve A die Schwärzungskurve eines Papleres dar; B ist die sos A gewonnene Kurve für die Worte  $\frac{dD}{d \log B}$ , Kurve C in Abb. 271 ist die mit der Detailplatte bestimmte Detail-kurve.

Um die Bedingungen festenstellen, denen die Detailkurve eines Papieres genügen muß, wem es von einem Negativ einen guten Abaug lieben soll, wurden von einem Negativ Abauge mit verschiedenen Papierenten gemacht, der beste Abaug nach der statistischen Methode ermittelt und von dem entsprechenden Papier mit der Detailplatte bei der gleichen Exposition und Entwicklung, wie sie zur Herstellung des Abauges angewandt worden war, die Detailkurve ermittelt.

Für die Bikiwirkung ist die Wiedergabe von Einzalheiten in den Stollen größter Heiligkeiten und größter Schatten besonders wichtig. De bei den Papieren



hb. 271. Selectromodeure (4) und machileign utalizare (6), sub du Dainhaith (nach General musi) armistus.

möglichst viol von der Belichtungskale der Schwärzungskurve ausgenutzt werden muß (Objektumfang), die Detailwiedergabe in den durchgebogsnon Tellen der S-Kurve, also den Lichtern und Schatten der Kopie entsprechend, nach den Werten die Werten die entsprechend, nach den Werten die wird, so sind die Begrensungspunkte (s und b) für die aus nutz hare Belichtungskale (s. Abbildung 267, S. 375) festsulegen. Sie werden bestimmt durch die Grenze der für die Lichter und Schatten der Kopie noch eben angängigen Detailwiedergabe.

Die strengen Anforderungen sind nach Goldberg (2, 8):

1. in den hellen Objektstellen: Wiedergabe von Minimaldeteils von 5%  $(D_1 = 0.02)$ ;

3. in Stellen mittlerer Helligkeit des Objakts: Wiedergabe von Minimal-

details von 10% ( $D_1 = 0.04$ );

3, in dunklen Stellen (Schatten) des Objekts: Wiedergabe von Minimaldetails von 25% ( $D_1 = 0.1$ ).

Die statistischen Versuchs mit der Detailplatte ergaben, daß es im allgemeinen noch genitgt, warn in den Lichtern Details von 10% ( $D_1=0.04$ ) wiedergageben werden. An dem Punkt der S-Kurve, wo die Detailwiedergabe diesen Anfordorungen entspricht, liegt der Punkt a, der untere Grenspunkt für den aumutzbaren Teil der S-Kurve. Die dem Punkt a entsprechende Schwirzung darf nicht größer als a, a, a, a, a, anst die Weißen im Bild gren erscheinen,

Für die Schatten muß en der Furderung der Wiedergabe von Details von 25% bww. 0,1 festgehelten werden. Bine Verminderung der Anforderungen für die Detailwiedergabe in den Schetten ergibt sich jedoch durch die Amalime von Gonnange, daß in einer photographischen Schwarz-weiß-Kopie hühere Dichten als ca. 0,9 im allgemeinen swecklos sind, da das Ange kleine Bischen mit der Schwärzung 0,8, besondent wenn sie sich neben hellen Stellen befinden, als völlig schwarz empfindet. Praktisch wird daher (nach Gonnange) im allgemeinen nur die der Schwärzungsdifferens 0,9 entsprechende Belichtungsskals gehraucht. Die Schwärzungsdifferens 0,9 dürfte von jedem guten Papier innerhalb der kritischen Punkte s und 5 (vgl. Abb. 269—369) erreicht werden. Die AD — 0,6 entsprechende Belichtungsskals, heißt Kopierumfang. Wie in Abb. 272 er-

läutert wird, ist der Koplerumfang ein Maß für die Stellheit des Papieres. Für die meisten Papiere, deren maximale Dichte größer ist als 0,9, bleibt ein Stück

Baliahiungudala unbenutat. Die Differenz

Ausnutzbaro Belichtungs. skala — Kopierumfang

heißt Anpassungsfähigkeit des Papieres. Dieser Begriff sagt ans, wie weit ein Papier für Kegative verschiedenen Dichteumfangs  $(D_{\text{mix}} - D_{\text{min}})$  verwendst werden kann, ohne daß unbranchbare Kopien entstehen.

In Tabelle 200 sind für verschiedene Papiemerten Kopierumfang und Anpassungsfähigkeit ver-

michnet.

Um die obige Annahme, daß die Schwärzung 0,9 bereits als

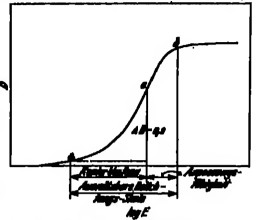


Abb. 970. Sur Hellmbryong day Regulific Maydermating

völlig sohwars vom Ange empfunden wird, versähndlich an machen, seien die Sohwärsungen einiger sohwarser Flächen (auch Albedo-Werte genannt) angeführt (vgl. z. B. für sohwarses Papier Tabelle 210).

Tabelle 202. Köpierumiang und Anpassungsfähigkeit von verschiedenen Papiersorten nach Gozonus (S. 76); (s. such Tabelle 223, S. 421).

Paplamento	Koplan- makang	American Strippedi
Piementpapier, solvers Mattalbumin, Platintonung Kelleidimpapier, glänund matt .  Bromeliberpapier, matt .  Glasiichipapier, weich, hallmatt .  normal, glänund hars, glänund	9,9 1,7 1,8 1,5 1,4 1,3 0,9 0,7	0,8 0,7 0,5 0,4 0,4 0,4 0,4

Die Methodo von Journ (7—12). Die Wiedergabeiähigkeit eines photographischen Materials ist — wie auch schon auf S. 373ff. hervorgehoben wurde

und sum Tell auch in den Begriffen "Kopierumfang" und "Anpassungsvermbgen" (s. oben) enthalten ist — von swei Faktoren abhängig:

 von der ausmisbaren Dichinakala;

2. von der Detailwiedergabe

Denn. diese beiden Daten bestimmen einerTabelle 210 (s. Gonnmau [F, 12]). Albedo-Werte einiger praktisch häufig gebrauchter Flächen.

Fileboort				Allegen (he Frankshead)
Kreidepapier, mass Weiße Leinwand Schwarms Packpapier Schwarms Buchdruck Schwarms Tunho Schwarms Tunh	 	 •	 	0,1 0,1 1,0 1,0 1,7 1,6—1,8 1,8—2,3

selis die Wiedergabe der maximalen und minimalen Halligkeiten (Dichteskale) und anderesselis die Wiedergabe der Halligkeitenbirtufung (Detailwiedergabe) im Bild. Die mehr oder weniger naturgetreue Wiedergabe des maximalen Heiligkeitsunterschieden und der Abstufung des Objektes bedingen die Güte der Wiedergabe des Objektes, d. h. des Bildes.

Die Wiedergabefähigkeit (W) (s. Jones [7, 190]) eines Materials kann

also definiers worden:

W = f (Dichtenkale, Detailwiedergabe),

wobel galten

Dichteskala —  $DS = f_1 (D_{max} - D_{mb})$ 

und

Detailwiedergabe — 
$$\tau = f_0 \left( \frac{dD}{d \lg B} \right)$$
.

Um die Funktion der Dichteskale sustuwerten, wird des Winner-Fucurausscho Gesetz berangszogen. Nach ihm ist die Empfindung im Auge proportional dem Logarithmus des Raises (Helligkeit des Objekten). In dem Grensen, wo diem Besiehung glit, ist daher die gezingste wahrnehmbere Helligkeitsdifferens eine Konstante (cs. 1%;  $D_1 = 0.004$ ). Hiner konstanten Dichtevermehrung (auf Negativ oder Positiv) entspricht eine konstante Empfindungsabnahme. Die subjektive Unterschiedsempfindung, walche swei Helligkeiten im Auge auslösen, ist somit direkt proportional der Zahl der Unterschiedsschwollenwerte, um die sich beide Helligkeiten unterschiedempfindung proportional dem Verhältnis  $\frac{D_1 - D_2}{2D}$ , wenn  $D_1$  und  $D_2$  die den Helligkeiten entsprechenden Dichten sind. Es kann also definiert werden:  $DS = c_1 \cdot (D_{\max} - D_{\min}),$ 

wohel  $c_1$  eine von dD (der psychologischen Unterschiedasphwalie) abhängige Konstante ist.

Die Ableitung der Funktion für die Detailwiedungsbe gembieht auf demselben Wege. Ist  $A \lg B$  die AD entsprechende Expositionsdifferens, so ist offensichtlich die Abhängigkeit beider Größen voneinander direkt proportional dem Gradienten der Kurve  $\frac{dD}{d\lg B}$ . Die Detailwiedungsbe ist umgekehrt proportional  $A \lg B$ , und  $A \lg B$  ist wiederum umgekehrt proportional  $\frac{dD}{d \lg B}$  an einem betwehrtsten Punkt der S-Kurve. Die Wiedungsbe ist daher direkt proportional  $\frac{dD}{d \lg B}$ , so daß sich ergibt:

$$\tau = c_1 \frac{dD}{d \log B},$$

wohel  $s_0$  eine von AD (der Unterschiedsschwelle) abhängige Konstante ist. Um die Funktion;

$$\overline{W} = f\left(c_1 \left(D_{\max} - D_{\min}\right), c_2 \frac{dD}{d \log B}\right)$$

auswerten zu künnen, ist die Bestimmung der ausnutzbaren Dichteskals  $(DE_a)$  und der ausnutzbaren Expositionsskals (z. S. 375, Abb. 267)  $(EE_a)$ , mit anderen Worten: die Bestimmung der kritischen Punkte z und b erforderlich. Dazu findet die obenerwähnte statistische Methode Anwendung, die im einzelnen folgendermaßen von Jozza (3) ausgeführt wurde:

Als Aufnahmeobjekt wurde eine normale Landschaft gewählt, deren Objektumfang zu 39 bzw. 1,59 bestimmt wurde. Die höchste direkt im Objekt gemostene Halligkeit beirug 2500 Millifambert und die geringste 64 Millifambert.

Als Negstivmaterial sur Anfushme dieses Objektes wurde panchromatisches Material gewählt, um die Fehler in der Wiedergabe, welche durch die Farbenempfindlichkeit der Negativschichten hervorgerufen werden, möglichet aussuschalten. Durch verschiedene Entwicklung einer Serie von Sensitometerstreifen wurde dann die Abhängigkeit von y von der Entwicklung bestimmt. Die Expositionenkale, die dem geraden Teil der S-Kurve des Negativmateriale enterprisht, organ sich zu  $HS_0 = 1.55$  (35). Ele genügt also, um (praktisch) den vollständigen Objektumlung durch den geraden Teil der S-Kurve zu erfamen.

Um Negative von verschiedener Gradation as erhalten, wurden von dem Objekt neun Anfnahmen mit gleicher Beliehtungszeit gemacht, die verschieden lange entwickelt wurden. Die an erhaltenen verschiedenen Gradationen entsprechen y-Werten swischen 0,38 und 1,33. Die sandtometrischen Daten dieser Negative worden tells durch direkte Messungen, tells an gleichsztig mit ihnen

entwickelten Senstiomsteestrellen bestimmt.

Von diesen 9 Negativen wurden auf den 37 unterspehten, technischen Papiersorten (vgl. den Aussug in den Tabellen 207 und 208) Abstige gemacht, und swar: eratons, indem jede Papiersorio suf jedes Negativ angewands wurde; hierdurch wird jedem Negativ das geolgneto Papier sugaordnet. — Zweitens, indem von jedem Regativ auf dem am besten gesigneten Papier 3 Abstige mit verschiedenen Belichtungmeiten (bei konstanter Entwicklung; die optimale Hatwicklungsdauer und deren Bestimmung für jedes Papier sind auf S. 300 angageben) hergestellt wurden; hierdurch wird der beste Abang auf den für das Negativ am besten geeignsten Papier bestimmt.

Die Belichtung der besten Abstige, insbesondere die Auswahl des besten Absues von den 3 sulcist erwihnten Absuem, wurde durch 75 verschiedene Beobachter vorgenommen, wobel dafür geworgt wurde, daß die Betrachtung der Abstige unter gleichen Bedingungen (gleiche Belenchtung, Benutuung eines Beirachkungsupparates) geschah. Außerdem wurden die Fahlergrensen dieser statistischen Methode gunan ermittelt, und swar von verschiedenen Standpunkten

Reproduzierbarkeit der Ergebnisse bei wiederholten Beurteilungen durch

die Bechachter.

2. Übereinstimmung der Regebriese von den Beobschiern einer Gruppe. (He wurden unterschieden: a) Fachieute; b) Fachphotographen; c) Amateurphotographen.)

3. Übereinstimmung der Begehnisse unter den Beobschtern verschiedener

Die Abweichungen der Beobachtungen waren in allen Fallen gering, so daß die statistische Answahlmeihode als gut brauchbar angesehen werden darf.

Durch direkte Massungen an den ausgewählten optimalen Positiven wurden schließlich die maximalen und minimalen Dichten bestimmt. Die Differens beider

Werie errab die Dichteskale für das optimale Positiv.

Diese Daten zowie die assattametrischen Daten der zu den optimalen Posi-Hyen sugahörigan Negative and in Tabella 211 (s. Journs [8,518]) an angeweise (entsprechard den Tabellen 207 und 208) wiedergegeben. Die y-Werie der Regative and mit Hilfs der Mittelwerte der statistischen Daten durch Interpolation der y-Werie der 9 Prüfnegstäve gewonnen. He tretten daher in Spalte 5 der Tabelle 211 nicht nur 8 verschiedens y-Warte, wie man annahmen künnte, auf, sondern mahr.

De durch die  $D_{\max}$  und  $D_{\min}$  Deten der Tabelle 311 die kritischen Funkte s und b (vgl. Abb. 267), welche die jewells suspenvisien S.Kurvenstücke begrensen, gegeben sind, lassen sich jetst such die übeigen Deten für das susgenfliste Kuryensitick leicht ermitteln. Wie sus Abb. 207 an ersehen ist, sind die Warte

Tabelle 311. Statistisch ermittelte sensitometrische Daten für optimale Negative und optimale Positive.

(Die Papiereri in Spalte 1 ist eus Tabelle 207 su entrehmen.) Positiv-Dates District Control Dishindala عنوالا 7 配 L,LS 1,34 0,07 1,05 1 1,73 0,92 0,10 0,13 1,00 1,19 0,80 LSS 1,10 3 1,35 1,05 0,84 34 0,34 0,57 1,17 1,10 1,63 1,18 0.07 1.81 0,84 1.06 0.10 5 2,12 0,72 1,00 0.71 1.38 1.96 1,03 1,51 1,35 0.30 0,15 7 1.01 0,54 1,94 0,94 1,60 1,33 1,50 0,07 8 0,87 1,67 0,67 0,66 10 0.44 1,56 0,16 1,67 ,86 11 0.46 0,18 1,18 0,05 0,66 0,92 0,48 0,93 18 0,64 1,18 1.35 0,91 0.08 16 17 1,35 0.37 0.60 1.88 0.11 1,50 1,04 0,00 0,40 10 LM 0,72 0,47 0,96 0,14 0,06 0,96 0,25 0,70 L,36 L.80 10 0,69 20 1,14 .08 1,04 0,40 0,14 81 0,79 1,4 0,05 25 0.73 1,01 SYE 1,63 1,16 0,08 1,11 0,80 1,11 L11 1,17 1,07 0,12 1,33 0.13 31 0.741.03 1,38 0,18 1,01 35 23 22 1,36 L**3**0 0,08

für die ausgenutzte Dichteskala  $(DS_s)$  und die ausgenutzte Expositions-

skala  $(MB_0)$  direkt shanlestn, weem  $\phi$  und  $\delta$  bekannt sind.

Wie im Absoluité Nr. 109 "Sensitionstriaule Bedingungen für naturgetreue Wiedergabe" (Abb. 269) dergelegt wurde, entspricht bei der Eintstehung des photographischen Positivs aus dem Negativ die Dichtschale des Negativs der Experitionschale des Positivs. Beide müssen gleich sein. De dies bei den optimalen Negativen und Positiven nicht streng der Fall war — die Unterschiede sind gering — wurden die kritischen Punkte a und b aus den Daten für die Experitionschale der optimalen Positive (gegeben durch  $D_{mix}$  und  $D_{min}$ ) und den Daten für die Dichtschale der optimalen Negative gemittelt, wie in Abb. 278 angedeutet ist. Zunächst wurde mit Hilfe der  $D_{mix}$  und  $D_{min}$ -Werte vom optimalen Positiv die Experitionschale (#8 [Positiv]) eingestehnet und darauf symmatrisch zu dieser die Experitionschale (#8 [Negativ)] entsprechend der Dichtschale des optimalen Negative ausgenutzte Experitionschale (#8), für das Papier. Einenen resultierte die mittlere ausgenutzte Dichtschale.

Die Neigung der Geraden durch die Punkie e und 5, welche die ausgemutate Ekspositionsekale bestimmt, gegen die stachte siellt den mittlezen 4-Wezt

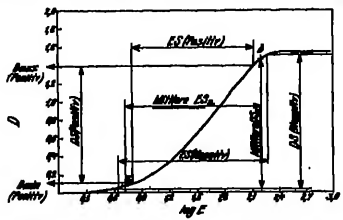
der Kurve der (4). He ist gegeben durch des Verhältnis:

$$\phi = \frac{DS_0}{BR_0}$$
.

Durch die Punkte aund b sind auch die Werte der Gradienten  $\frac{dD}{dy}$ , welche die ausmissbare Skale der Papiere begranzen, festgelegt. Wie sehon in Abb. 268

Die Detribeledergebe. - Die Anpeaung des Positivmsterials an des Negativ. 389

grounigt wurde, lamen sich die Werte für die au einem Punkt der S-Kurve gehörigen. Gradienten am etufschaten bestimmen, indem man in das System der S-Kurve



Abb, 174, Braiding de reffices, suspiciones Districtural Republicanishs, (Ellens a Total)

augleich die Kurvo für einte Ableitung der S-Kurve einseichnet. Die Weste für die Gradienten in den einselnen Punkten der S-Kurve liegen dam auf einer Senkrechten übereinander. He ergeben sich so die Granswerte für die noch für die

Tabelle 212. Verschiedene an optimalen Positiven gefundene sensitometrische Daten einiger Papiere. (Die Papiererie — Er. der exten Spalte — ist aus Tabelle 207, 5. 376 au entochmen.)

Papler Mr.	Distriction Dis	Annuchery Experience min	T Was	Organización la den Industria Chan e	Granus State In Am Listens Opens	G <sub>lan, 1</sub>
1	1,06	1,78	0,50	0,16	0,80	0,50
3	1.07	] 1,53 ]	0,70	0,86 0,43 0,30 0,37 1,30 0,50 0,40 1,00 0,40 0,60 0,43 0,65 0,78 0,58 0,58	0,38 0,49 0,34 0,38 0,38	0.98
845676	1,06	1,58 0,84 1,68 1,40 1,01 0,81 1,70 1,84	0,70 1,26 0,80 0,90 1,28 1,48 0,84 1,07 1,48 1,93	0,48	0,49	0,88
4	1,81	1,68	0,80	0,30	0,94	1,25
5	1,56	1.40	0,90	0,37	0,22	1,15
6	1,37	1,01	1,28	1,90	0,38	3,16
7	1,19	0,81	1,48	0,60	0,58 0,81 0,46 0,49	0,86
6	1,48	1,70	0,84	0,30	0,81	0,87
	1,44	1,34	1,07	0,40	0,46	0,87
10	1,40	1 404 1	1,48	1,00	0,49	2,04
11	1,37	0.71	1,00	1,02	0,64	1,59
10 11 14	1,13	0,71 1,23 0,94 1,29 0,86 1,03	0,88 1,11	0,80	0,25	2,00
15	1,04	0.94	1,11	0,60	[ 0, <b>30</b> [	1,54
10	1,35	1,30	1,05 1,41 1,80 1,80	0,43	0,40	1,08
17	1,34	0,96	1,41	0,65	0,58	1,16
18 19	1,48	1,05	1,50	0,58	0,40	1,40
19	1,35	0,79	1,80	0,78	0,73	1,00
80	1,00	1,39 [	- 0,63	0,97	[ 0,339 ]	0,98
91	1,83	0,59	2,56	0,53	0,76	1,07
91 92	1,89	0,79 1,89 0,69 1,86 1,61	0,83 9,96 1,01 0,74	0,88	] 0,34	1,05
28	1,19	1,51	0,74	0,44	} 0, <b>2</b> 0	3,20
24	1,06 1,81 1,80 1,97 1,19 1,44 1,40 1,87 1,18 1,04 1,85 1,85 1,80 1,89 1,89 1,10	1,58	0.73	0,53	0,25	1,35
80	1,18	[ 1,49 [	0,76	0,50	] 0,40	0,50
31	1,23	1,49	0,85,	0,95	0,88	0,00
88	1,23 1,26	1,53 1,40 1,49 1,41	0,89	0,88 0,90 0,95 0,81 0,84	0,58	0,5
88	L10.	1/71	0.64	0,54	0,19	1,30
98 94 80 91 88 88	1,10 1188 1,18	[ 1,48 · ]	0,99	0,68 0,81	0,64 0,36 0,30 0,40 0,58 0,78 0,78 0,36 0,36 0,36 0,38 0,38	0,88 1,25 2,16 0,85 0,87 2,04 1,59 2,00 1,54 1,16 1,40 0,93 1,07 1,08 0,93 1,07 1,28 0,80
88	1110	1.778	0,60	0,81	0,26	0,81

Bildwiedergabe ausnutzbaren Gradienten in den Schatten  $(G_{Ben, s})$  und

für die ausnutzbaren Gradienten in den Lichtern  $(G_{n-1})$ .

In Tabelle 212 sind die von Joses (10, 116 und 126) aus den optimalen Positiven gefundenen Werte für die (mittlere) ausmutabare Expositionsakala ( $BS_0$ ), (mittlere) ausmutabare Dishteskala ( $DS_0$ ), den mittleren  $\gamma$ -Wert ( $\Phi$ ), die Grensgradienten in den Schatten ( $G_{\rm loss,0}$ ) und Lichtern ( $G_{\rm loss,0}$ ), sowie das Vorhältnis aus den beiden suletzt erwähnten Größen (s) einer Ansahl Papiere susammengestelli.

Die Diskussion der Regebriese der Tabelle 212 wird am einfachsten durch Betrachtung einer herausgegriffenen kleinen Gruppe von Papieren, deren Härtegrade eine Reihe bilden, vorgenommen. In Tabelle 213 sind die verschiedenen für den Vergleich geeigneten Daten dieser Grupps von 8 Papieren ansammengestellt, Wie die y-Werte in Spalte 2 seigen, sind die Papiere in der Reihenfolge ihrer Hilletograde angeordnet. Der steigende y-Wert der ersten 4 Papiere wird im wesentlichen durch die verschiedene Oberfitche bedingt, denn alle 4 Papiere werden als "weiche" Pariere bessichnet (vgl. Tabelle 207, S. 376). Daß die Oberflänke eines Papieros oinen starken Hinfinß auf den Hitriegrad hat, wird einleuchtend, wann man bedankt, daß die Dichte bew. Schwitzung der Papiere durch den diffusen Reflexionsfaktor bestimmt wird. Stark samtrouende, also mette Oberflächen werden deker die Schwärzungen vermindern, wenig zereizenende, also glünzende Oberflächen werden die Schwitzungen vormehren. Bei gleicher entwickelter Silbermenge bei einer bestimmten Exposition wird also das Papier mit glänsender Oberfläuhe eine größere Schwitzung aufweisen und somit sieder bzw. härter arbeiten als das Papier mit matter Oberfische. Das 2, Papier (Mr. 23) hat eine von den Papieren 1, 3, 4 vülig abweichende Einuleion, während 1, 3, 4 ahnliche Einuleionon (besiglish thre Herstellunguart) habon,

Wie weiterhin aus Tabelle 218 ensichtlich ist, steigen die Weste für die Gronzgradienten mit dem Härtegrad der Papiere an. Die Gronzgradienten (Spalie 8 und 9) sind offenbar abhängig von der Härte des Papierea. Die ausnutsbaren Dichteskalen (Spalie 5) sind ungefähr konstant, die ausnutsbaren Expositionskalen (Spalie 5) dagegen seigen eine deutliche Abnahme mit zunehmender Härte der Papiere. Bildet man  $D_{\max} - DS_{\rm S}$  (letzte Spalte), so erkannt man, daß der ausgenutste Teil der totalen, sur Verfügung stehenden Dichteskala mit der Härte des Papieres etwas abnimmt. — Die an diesen 8 Papieren der Tabelle 218 gefundenen Sätze gelten auch ganz allgemein für die

Werte der Tabelle 212.

Tabelle 213. Vergleichende Zusammenstellung sonsitometrischer Daten einer Gruppe von Papieren mit sunehmendem Härtegrad.

Poplar Et.	а	7	1	DEL,	<b>14</b> ,		G <sub>Barre</sub>	G <sub>bm</sub> , I	D						
1 23 4 6 9 10 11 21	1,15 1,81 1,40 1,63 1,60 1,67 1,70 1,63	0,68 0,94 1,13 1,84 1,87 2,87 2,13 2,81	0,58 0,70 0,75 0,85 0,95 1,05 1,95	1,06 1,18 1,81 1,43 1,44 1,40 1,87 1,83	1,78 1,51 1,69 1,70 1,84 0,96 0,71 0,89	1,84 1,11 1,18 1,84 0,64 0,66 0,46	0,16 0,84 0,80 0,80 0,40 1,00 1,09 0,83	0,80 0,80 0,84 0,81 0,45 0,49 0,64 0,76	0,08 0,09 0,09 0,09 0,15 0,17 0,8 0,10						

Die Dielmesten der Größes (leiste Spalte der Tabelle 218) führt au einigen wichtigen Fesistellungen. — Im Absolutit "Sensitemetrische Bedingungen für naturgeiteue Wiedergabe" (B. 281) ergeb sich für die ideale Detailwiedergabe die Bedingung:

Die Detailwiedergabe. - Die Ampassung des Positivmaterials an des Nogativ. 391

Mit den Grenzgradienten ergibt sich also:

$$G_{\text{then, sign}} \cdot G_{\text{then, sign}} = G_{\text{then, sign}}$$

und

De von der S-Kurve des Negativmaterials nur der gerade Tell ausgemntste wurde, folgt:

$$G_{(lim, s)s} - G_{(lim, l)s} - \gamma_s$$

comit resultiert:

$$\frac{G_{(lim,dp)}\gamma_n}{G_{(lim,dp)}\cdot\gamma_n} = \frac{G_{(lim,dp)}}{G_{(lim,dp)}} = 6.$$

Die Werte von a stellen also außer den Grensgradienten des Papieres zugleich auch das Verhältnie der Werte der Grensgradienten der Wiedergabokurve dar.

Wie oben erwähnt, verlangt Gonnung (8), daß in den Lichtern Details von mindestens  $10\% (D_1=0.04)$  im Positiv wiedergegeben werden müssen. Weiterhin setzt er als Unterschiedenskwelle der Empfindung den Wert von  $1\% (D_1=0.004)$  ein. Hieraus würde sich für den Wert des Grensgradienten der Wiederge be in den Lichtern ergeben:

$$G_{000,0r} = \frac{0.004}{0.04} = 0.10$$

Für die Schatten fordert Gunname eine Detailwiedergabe von mindestens 25 % ( $D_1 = 0,10$ ). Dies orgibt für den Grensgradienten der Wiedergabekurve in den Schatten den Wert:

$$G_{\text{Fin}, \frac{1}{2}r} = \frac{0,004}{0,10} = 0,04$$
.

He folgt also für

Manage of the state of the stat

$$a = \frac{G_{\text{Class, sky}}}{G_{\text{Class, by}}} = \frac{0.04}{0.10} = 0.40.$$

Vergleicht man mit diesem Wert von Gennung die von Jeuns gefundenan Werte von a in Tabelle 313 (Spalte 7), so ersicht man, daß im allgemeinen keine Übereinstimmung besteht. Dem Wert a=0.40 dürfte daher keine allgemeingültige Bedeutung sukemmen. Jeune konnte bei sorgibliger Berücksichtigung aller in Frage kommender Fehlerquellen die gefundenen Werte für a bestätigen. Eine Besiehung swischen a und den übrigen sensitemotrischen Daten ließ sich nicht ermitteln.

Die Auswertung der Wiedergabefähigkeitsfunktion (S. 386) gestaltes sich nunmehr folgendermaßen (s. Journe [10, 188]):

Die Dichteskala erglit sich, wenn für die Unterschiedsschweile der Wert von  $\Delta D_t = 0,007 \; (= 1,7\%)$  angenommen wird, su:

$$DS = \frac{1}{dD_s} (D_{min} - D_{min}).$$

Hierbei ist der Proportionalitätsfaktor (vgl. S. 886)  $e_1 = \frac{1}{dD_s}$ genetzt. Der obige Ausdruck gibt also die Dichteskale in absoluten physiologischen Binheiten an.

Die Deteilwiedergebe-Emktion ist für das ausgemuste Stück der S-Kurve auszuwerten. Die einfachste Methode scheint sunächst in der Bestimmung der Mittelwerte von  $\frac{dD}{d \log B}$  in besug auf gleiche Intervalle von  $\log B$  su

liegen. Es seigt sich jedoch, daß diese Methods zu keinem befriedigenden Resultat führt. Außerdem dürfte es in Hinsicht darauf, daß der subjektive Dotailbegriff auf der visuellen Wahrnehmung einer Reihe von Flächen verschiedener Helligkeit baw. Schwärzung basiert, folgerichtiger sein, daß die Bestimmung der  $\frac{dD}{2 \lg H}$  Werte für gleiche Dichteintervalle anstatt für gleiche logarithmische H-Intervalle vorgenommen wird. Die Detailwiedergabetunktion muß also als eine Funktion der Dichte bestimmt wurden (s. Journs [10, 186]). Zu diesem Zweck ist eine Bestimmung der Besiehung swischen dem mittleren Gradienten für gleiche Dichteiniservalle und dem mittleren Gradienten für gleiche logarithmische H-Intervalle notwendig.

He and

 $\vec{G}(D)$  der mittlere Gradient für gleiche Dichteintervalle;  $\vec{G}(D)$  der mittlere Gradient für gleiche logarithmische  $\vec{H}$ -Intervalle.

$$D = f(\lg B)$$

$$G = f'(\lg B).$$

Dann ist der mittlere Gradient (4) definiert durch:

$$G(\lg Z) = \frac{1}{\lg Z_1 - \lg Z_2} \int_{\lg Z_1}^{\lg Z_2} \frac{dD}{d \lg Z} d \lg Z;$$

$$= \frac{D_1 - D_1}{\lg Z_1 - \lg Z_2} - \frac{DS}{ZS} = \emptyset.$$
(1)

Es let welter:

$$G \longrightarrow f_1(D)$$
.

مطع

$$\vec{\theta}(D) = \frac{1}{D_1 - D_2} \int_{0}^{D_1} dD \, dD \, .$$

De D such eine Funktion von ig B ist, fulgt, wenn  $D_1$  dem Logarithmus  $B_1$  and  $D_2$  dem Logarithmus  $B_4$  enterpriorit:

$$\begin{split} \vec{G}(D) &= \frac{1|}{D_1 \cdots D_1} \int_{\mathbb{R}^{|B|}}^{\mathbb{R}^{|B|}} \left(\frac{dD}{d \lg B}\right) \frac{dD}{d \lg B} d \lg B; \\ \vec{G}(D) &= \frac{1}{D_1 \cdots D_1} \int_{\mathbb{R}^{|B|}}^{\mathbb{R}^{|B|}} \left(\frac{dD}{d \lg B}\right)^n d \lg B, \\ \vec{G}(D) &= \frac{\log B_1 - \log B_1}{D_1 \cdots D_1} \vec{G}^n (\lg B). \end{split}$$

$$(3)$$

Am (1) folcs:

$$\frac{\lg B_0 - \lg B_1}{D_0 - D_1} = \frac{1}{\Phi} = \frac{1}{G(\lg B)}.$$

Dies in (3) eingenstet, expibe:

$$\begin{array}{ccc}
G(D) \cdot G(\lg B) &\longrightarrow G^{n}(\lg B) \\
G(D) \cdot g &\longrightarrow G^{n}(\lg B) \\
G(D) &\longleftarrow G^{n}(\lg B) \cdot \frac{2nB}{2nB}.
\end{array}$$
(3)

Die Detailwiedergabe. --- Die Anpassung des Positivmatorials am des Negativ. 303

wiedergabe in absoluten, physiologischen Maßeinholten gerechnet:

$$\tau = \frac{1}{dD_{\bullet}} \cdot \bar{G}(D), \tag{4}$$

wobal wieder  $\frac{1}{AD} = a_{ij} \cdot AD_i$  die Uniemshiedsschwelle (1,7%) ist.

Als volletändige Wiedergabelähigkeit eines Papieres definiert Torras (10, 139):

$$W = \epsilon \cdot DS$$

indem er für die Funktion W = f(r, DB) das Produkt aus beiden Grüßen einsetzt. Für diese Definition liegt kein direkter swingender Grund vor, doch seigten die Vergleiche der so erhaltenen Angaben mit den subjektiv erhaltenen Resultation immer gute Übereinstimmung. Die Auswertung der Funktion als Produkt von r und DB führte niemals zu stunwidzigen Werten.

Als Wiedergabe (in absoluten Einheiten) resultiers also:

$$W = \frac{(D_{\text{max}} - D_{\text{rain}}) \left[ \langle l(D) \rangle \right]}{4D_{\text{o}}^{2}} . \tag{5}$$

In der folgenden Tabelle 214 sind die nach (5) ermittelten Worte für die Wiedergabelähigkeit sugleich mit den Faktoren  $\tau$  und DS wiedergageben.

In Tabelle 214 and die Papiere nach steigender Wiedergabeithigkeit angeordnet. In Spalie 2 and die nach (5) eznitielten Werte für W im relativen Maß (g H und D) verzeichnet. Durch Division dieser Worte mit d  $D_1^2$  — dem Quadrat der physiologischen Unterschiedenshwelle — werden Werte für W in absoluten (physiologischen) Einheiten erhalten (Spalie 3). Um auf übersichtlichere Zahlen

su kommen, wurden diese Werte durch 1000 dividieri.

In Spalte 4 sind die Dichteskalen und in Spalte 5 die Dotellwiedungsben, nach der Besiehung (4) haw: (5) semitjelt, versiehnet. Diese Daten sind auf den statistisch auf den optimalen Positiven ermittelten ausmutaberen Teil der Seliwürsungskurven der Papiere besogen. Dabei ist nach eine Vereinfachung inschen vorgenommen, als die Grensgradienten in den Lichtern und Schatten gleichgesotst wurden und der ausmutabere Teil der S-Kurve auf diese Grensen besogen wurde. Die Dichteskalen stimmen infolgedessen auch nicht geneu mit den Worten der Tabelle 212 (Spalte 2) überein. Ein Vergleich seigt jedoch, daß die Abweichungen sehr gering sind.

Werden die Werte der Wiedergabeithigkeit auf die volletündigen S-Kurven der Papiere (Gransgradienten 0) besogen, so ergeben sich naturgsmäß etwas höhere Werte für W. He seigt sich jedoch, daß diese Daten mur en, um 1% (maximal 3%) größer sind als die Wiedergabeithigkeiten für den ausmutsberen

Tell der S-Kurve.

Im übrigen wird durch die gefundenen Werte für W eine Beihenfolge für die Papiere aufgestellt, die vollkommen mit den praktischen Berichungen übereinetimmen dürfte. Der Sinn des entwickelten Begriffes "Wiedergabenhigknit" ist durchjaus anschaulich. In ihm steckt die Dichteskals — das Maß für die

Tabelle \$14 (a. auch Junes [16, 145 und 183]). Wiedergabefähigkeiten einiger Papiere nach Formel (5) mit den Werten der Teilfunktionen der Wiedergabefähigkeit: Dichteskala (DS) und Detailwiedergabe (τ), Es sind die sinistisch emittalten sanstametrischen Daten der Papiere

(augustitate S-Kurve) versundt.

		-			
Papier	***************************************		Distrib.	Date:	
Light	zelativo	apopta		Tinkerple	Papierari (Mashidomiriman)
Mr.	Vecto	Aurie . Ign	(DE)	(1)	
1	0,72	14,4	1,06	0,68	Aso A. mest, weigh
38	0,89	16,6	1,09	0,78	Bromid, gisti, weish
1	0.86	17,3	1.05	0,80	Aso A, matt, hart
34	0,89 0,95	17,8	1,14 1,13	0,75	Iris Artura D, ranh, mast, wolch
23	0,95	10,0	1,13	0,83	Trie Arterra R. clatt. mate works
20	1,00	11.8	1,09	1,00	Volcz, volvot, Special Portrit
35	1,10	1 23,0	1,18	0;99	Volcz, volvet, Special Portrits Bromd, rath, weigh
80	1,15	28,0	1,00 1,18 1,18	1,00	Artura, Carbon black, mais, mistal
31	1,18	13,6	1,93	0,94	Arture, Carbon black, Studio special,
14	1,97	25,4	1,18	1,11	Velox, Carbon (matt), Special (weich)
4	1.88	25,6	1,30	0,97	And H. hallimata, witch
19	1,99 1,89	26,4	1,96	1.03	Asture, Carbon black, glämmed, mittel Aso E, helbmatt, hart
5	1,37	27,4	1,57	1,05	Ano El halbenata hara
15	1,44	28,8	1.04	1,83	Volor, Carbon (mett), Regular (normal)
34	1,45	20,0	1,40 1, <b>30</b>	1,01	Bround, velves, weigh
23	1,49	29,8	1,30	1,05	Iris Arkurs A, halbmast, weigh
8	1,58	31.6	1.43	1.08	Aso F, glensend, hars
3	1,69	33,8	1.08	1,50 1,88	Ann A. mast. hars x
16	1,99	39,4	1,30	1.88	Velox, volves, Special (weigh)
9	2,03	40,6	1,43 1,08 1,38 1,49 1,94	1,38	AND I's glangend, wolch
17	9,08	41,6	1,94	1,63	Voloz, velvot, Regular
6	9.30	440	1,30	1,65	Aso B. hallmast, mittelhart
	1,53	50,8	1,10	2,07	Aus El hallemata harax
18	9,63	53,6	1.41	1,63	Velox, glamend, Shedal
10	1,79	55,8	1,43 1,33	1,88	Ann R. oldmannd mittalhant
19 .	9,00	59,6	1,33	2,17	Volox, glangend, Reguler
11	3,46	69,3	1,39	2,40	Velox, glazand, Regular
\$1	2,69	79,8	1,23	2,71	Velox, volvet, Kontrast (hart)

Möglichkeit der Wiedergabe der maximalen und minimalen Helligkeit des Objektes im Bild — und die Detailwiedergabe — das Maß für die Möglichkeit der Wiedergabe der Helligkeitzahstufung des Objektes im Bild.

Es liegt naho — wenn such kein swingender Grund verhanden ist — das Produkt aus beiden Größen als-Gesamtwiedergabefähigkeit (W) des Papieres zu definieren.

Wird die Wiedergabefähigkeit, definiert nach (5), als Funktion der (variabel) susgammisten Dichteskalen, die von 0 his sur maximalen Dichteskala ansteigen zollen, aufgebergen (vgl. Abb. 274, s. Jozza [10, 148]), so steigt die Wiedergabefähigkeit sunächst linear an, his die jeweilige Dichteskala dem Wert der Dichteskala für den geradlinigen Teil der B-Kurve entspricht. Von dort ab steigt die Wiedergabefähigkeit languamer an und erreicht ein Maximum für die totale Dichteskala ( $D_{\rm max}$ ). Dieses Verhalten der Wiedergabefähigkeit entspricht vollkummen den praktischen Vorsiellungen und Refahrungen, nach denen die Wiedergabefähigkeit steigt, his die zur Verfügung ätehende Dichteskala fast völlig ausgemutzt ist.

Dagogen ergeben sich bei Darstellung der Wiedergabefähigkeit als Funktion von 4, dem mittleren y-Wert, Kurven, die bei gewissen Werten für die Dichteskals (durch die ja 4 bestimmt wird) durch ein Maximum gehen, um bei

weiter steigenden Dichteskelen siell abzufallen.

Nach diesen Kurven würden sich für die total ausgemutste Dichteskals. nowie auch für die bei den optimalen Positiven gefundenen Dichteskalen, wesentlich geringere Werte für die Wiedergebefähigkeitem ergeben als bei geringeren Dichteskalen.

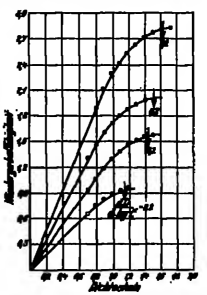
Während also bei der Definition der Wiedergabefähigkeit nach (5), wie an der Abhängigkeit swiechen W und DS su erkennen ist, mit der Reharung übereinstimmende Resultate erhalten werden, ergeben sich bei der Definition der Wiedergebefähigkeit allein als Funktion des mittleren y-Wertes der S-Kurve der Befahrung widersprechende Besiehungen. Diese suletzi erwähnte Definition, die

auf den ersten Blick die einfachste zu sein scheint, schaßt also das Problem nicht voll-

ständig. Wird die auf 8,383 dargelegte allgemeine Theorie der Wiedergabe eines Objektes auf photographischem Wegs auf die nach der statistischen Methode an den optimalen Positiven und Negativen beobachteten sensitometrischen Werte angewandt, so seigt sich, daß der mittlere y-Wert der Wiedermbekurys &, der bei klealer Wiedergabe den Wert 1 haben muß, in den meisten der untersuchten Fällen nahe bei I Hegt. Für die Papiere Nr. 8, 9, 10, 12, 16, 18, 22, 34 hat er den Wert 1 mit einem maximalen Fehler von ± 1%.

Zwienken folgenden Größen ergeben sich einfache, und swar lineare Besiehungen, die von allgemeiner Bedeutung eind (s. Jo-**FE** [11]):

I. Grammadienten der Wiedensbekurve und Dichieskala des optimalen Positiva.



$$G_{(ma,r)} = 0.23 DS_n + 0.25$$
. (6)

2. Grenngradienten der Wiedergabekurve und p-Wert (maximaler Gradient der Wiedergabekurve).

 $G_{0=,\gamma} = 1,34 \gamma_7 + 0,10.$ (7)

3. Gronsgradienten des optimalen Positivs und p-Wert (maximaler Gradient) des optimalen Positiva.  $G_{(k_{m,p})} = 0.22 \% + 0.41$ .

Die Gielehmusen eine nach der Methode der kleinsten Quadrate den betreffenden (geradibilgen) Kurven angeglichen. Die Gerangradienten wurden bei diesen Beienchtungen wiederum im unteren und oberen Teil der S-Kurve als gleich

ergenommen.

Mit Hilfs der Besiehung (6) kann der y-Wert des Negativa, der notwendig ist, damis von dem Negativ mit einem gegebenen Papier ideale Absüge erhalten werden können, ermittelt werden. Dies kann mit Hilfs der hisher von Jones gegegenen Daten sicher für Objekte von dem Helligkeitsumfang der an den vorstehend beschriebenen statistischen Untersuchungen verwandten Objekte anschehen. Wenn aber angenommen wird, daß die Konstanten der Gielchung (6) mabhängig vom Objektumbang sind -- wolfte verschiedene Grönde sprechen --so kann die Methode auch auf Objekte mit venschiedenem Helligkeitsumlang angewandt werden. Van Janua ist site Kemittelung des 7-Wertes des optimalen

Negative eine graphische Methode ausgescheitet werden.

Mit Hills der Besiehung (8) ist eine direkte Bestimmung der ausmutsbaren Dichieskula eines photographischen Papieres, also des Telles der S-Kurvo, der für die ideale Wiedergabe zu gebrauchen ist, möglich. Die Gleichung (8) gilt jedoch nur für Objekte mit einem Umfang von 1,44. Für Objekte mit anderem Helligheiteumfange ergeben sich widersinnige Besultate. Die Konstanton der Glotchung (8) sind daher von dem Objektumfang abhängig, während den Konstanton der Gleichungen (6) und (7) offenber allgemeinere Gültigkeit ankommt.

Werden die verschiedenen Papierarien einmal nach gleicher Expositionsskale, dann nach gleichen mittleren Gradienten oder nach gleicher Dichteskale geordnet und wird innerhalb jeder Gruppe ein Zusammenhang zwienhen den stnattometrienhan Konstanten und den y-Werten der optimalen Nogativo gosucht, so ergab sich in keinem Palle irgendelne einfache Besielnung nuch Art

von (6) und (8).

# e) Die allgemeine Beschaffenheit und die Verarbeitung der Entwicklungspapiere.

## a) Die allgemeine Beschaffenheit der Entwicklungspapiere.

Die lichtempfindlichen Schichten, mit denen die Entwicklungspapiere übersome and, gleichen in threm Aufbau und in threr Herstellungs weise völlig den Schichten der Regativmsterialism, so daß auf die Ausführungen für die Herstelling der Bramallhergelatine verwiesen werden kann (Nr. I, S. 4). Au Stelle des Bromellbers teits in den Chlorellberpapieren des AgCl, in den Chlorbromellberpapieren eine je nach der Papierert wechselnde Mischung von Agul + AgBr. Die Hamisionen der Brumeilbergapiere sind den Negativermulsionen für photomechanische Zwecke sehr Ahnlich.

Der Silbergehalt der Positivemukionen ist geringer als der der Nogakivemulaionen. Das Verhältinis von Silbernitras: Gelatine beträgt bei den Papiloremulaionen ca. 1:4. Im Durchachnitt kann je Quadrataentimeter Papier mit 0,2 mg Ag gerechnes werden (vgl. dagegen Nr. 8, S. 10, Negativenhichten).

Die Schwärzungskurven und sensitometrischen Daten einer Reihe von technischen Papierarien sind in den vorstehenden Absolutioen ausführlich behandels. Bestiglich vergleichender Empfindlichkeiten sei auf Abb. 263, S. 353 VEW COM.

Wie fast alle technischen photographischen Papiere (auch Auskopierpapiere) werden die Halogeneilbergeleitneemuleienen der Hotwicklungspapiero nicht direkt auf Papier (Rohpanier), sondern auf eine Bartumsulfatgelatineschicht,

welche auf die Rohpapiere aufgetragen ist, gezogen.

Die Barytschicht oder "Barytage" des Rohpapieres verhindert, daß die Enulsionen von dem Papierfils aufgesaugt werden, wodurch kraftiose, ohno höhere Schwinzungen arbeitende Schichten erhalten werden. Welter verbindert die Beryischicht, daß die im Papieriik steis vorhandenen Verunreinigungen in den photographischen Schichten Fleckenbildungen bzw. Zersetzungserscheinungen verunschen. Schließlich werden durch die Barytschicht aber auch viele, sum Teil

auch die von der Emulsion mit abhängigen Rigenachaften der Papiere bedingt. So sind die Oberflächen "gitneand", "halbmett", "matt" vom Charakter. der Barytage abhängig. Die Narhung der rauhen Obseffächen (auch der Velvetoder Samigiansoberfische) wird ellerdings im wesentlichen durch die Oberfische

des Rohnspieres hervorgerufen.

Die Fürbung der Berytschicht, auf der eine Emulsion genogen ist, verleiht dem Bild den allgemeinen Grundton, wobei die Tiefe und Brillans der Schwätzen, die Brillans der Weißen und somit die Brillans des ganzen Bildes in nicht zu unterschätzender Weise von diesem allgemeinen Bildton abhängig ist. Die "weißen" Berytagen sind nie rein weiß, sondern leicht rötlich oder hikulich gefürbt. Der gelbliche "Chamois"-Ton wird im wesentlichen durch Färbung des Rohpapieres bedingt.

Durch die Oberliiche werden auch die photographischen Rigenschaften der Emulsionen besinfinßt. (Rienende Oberliichen unterstützen die Entstehung heher Schwitzungen, matte Oberliichen vermindern die maximal mit einer Emulsion zu erreichenden Schwitzungen (vgl. S. 377 Tabelle 208, Spalte 2 zu Nr. 15, 17, 19 [matt, miniglans, glänzend]). Um tiefmatte Oberliichen zu ersielen, wird der Emulsion beim Ziehen (Guß) Reinstärke zugeseint.

Die Berytage stellt vor dem Aufbringen auf das Rohpspier eine Emulsion von Berimmulfat in Geletinelösung der. Der Auftrag auf des Papier geschicht in Shnitcher Weise wie bei der Hamulston. Meistens wird des Rohpspier in mehreren

Arbeitspängen berytiert.

Wie zu ermhen ist, wird also durch die Barytage das Rohpapier veredelt haw, erst geeignet gemacht für den Antieng der photographischen Einnisien, deren Rigenschaften die Barytage erst voll aur Geliung bringt. Das photographische Barytagier stellt daher ein wichtiges Zwischenprodukt bei der Fabrikation photographischer Papiere dar.

Nach dem Auftrag der Emulsion wird in vielen Fällen das Papier noch mit einer diffunen Gelatineschicht überzogen. Diese Maßnahme hat verschie-

dene Hiffelde:

l. Es wird die Empfindlichkeit der Schicht gegen Druck bew. Scherung vermindert. — Druck oder Scherung ruft auf vielen Schichten sehr leicht entwickelbare Eindrücks hervur.

2. Es wird die Brillans der gifmunden Obschichen wesentlich verbessert. — Papiere mit hochwerigen gifmunden Obschichen sind daher immer mit einem "Überzug" versahen.

3, He wird das Bollen der Papiere vermindert.

Der "Übersug" wird in neuerer Zeit in einem Arbeitsgang mit dem Auftrag der Emuleien ausgeführt, — Der Nachweis eines Übersuges auf dem Papier Möt

sich mit Hilfe von Mikrotomdinnschultten erbringen.

Im Gogensets zu den Negativenhichten sind schließlich die Papierenhichten fast immer stark — meist his zur Unschmelsberkeit in Wasser — gehär tet (durch Zusats von Chromalam und Formalin zur Emulsion). Weiter werden die Papieromulsionen nach ihrer Fertigstellung und vor dem Ziehen nicht durch Wässern von ihren löslichen Salem (NaCl, NaMO, naw.) befreit wie die Negativemulsionen. Dies ist nicht netwurdig, weil der Papiereille im Gegensets zur Film- oder Glasunterlage die Sales aufnimmt, so daß kein "Ausbilden" auf den fertigen Papieren einteitt.

## b) Die Vererbeitung der Entwicklungspapiere.

111. Belichtung, Entwicklung und Wixistung der Entwicklungspapiere. Die Belichtung erfolgt sweckmildig stein mit elektrischem Glühlicht. Die Deuer der Belichtung hat sich nach der Dichte des Regative sowie nach der Brapfindlichkeit des Papieres zu richten. (Haupfindlichkeiten von Papieren vgl. Tabelle 208, S. 277, Spalte 9.)

Bei Heistelbrig von Vergrößerungen ist zu beschien, daß zwei Typen von Vergrößerungenppersjertim Gebeuch sind, bei denen die Liebisverbellung im .:

: •

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

projisierten Negativ verschieden ist. Bei Apparaten mit Kondenser erleicket das parallele, das Negativ durchdringende Licht an den Schwärzungen eine Streuung, dagegen kaine Streuung an den klacen Stellen. Die Lichtverteilung im projisierten Negativ wird somit kontrastreicher als im Originalnegativ. Dies ist nicht der Full bei kondenseriesen Vergrößerungsspparaten. Kondenseriese Apparate erfordern daher kontrastreichere (Vergrößerungs-) Papiere als Apparate mit Kondenser.

Die Entwicklung der Papierschichten ist vornehmlich auf den au erzielenden Bildton des entwickelten Silbers einzustellen. Die Schwärzungskurve der Papiere, inabesondere der Chloselberpapiere, ist bei weitem nicht in dem Maße wie die Negativschichten vom Entwickler abhängig (vgl. Abb. 250

bis 262, S. 368 mit Abb. 99, S. 169).

Im allgemeinen wird nur Metol-Hydrochinon-Entwickler zur Entwicklung der Papiere angewandt. In der Praxis werden — soweit nur Entwicklung und keine Tommg in Frage kommt — drei Tonffiebungen des entwickelten Eilbors verlangt:

1. warmechwarze Tune;

2. blanechwarze baw. rein schwarze Time;

8. braune baw, Sepletone.

Warmschwarze Töne sind auf allen Papieren mit normalen Motol-Hydrochinon-Entwickler zu erzielen. Bromailberpapiere geben mahr rein schwarze Töne, Chlorbromailberpapiere meist ausgesprochen warmschwarze bzw. braunschwarze Töne. Ein Resept ist s. B. (Agfa-Lupex):

> 1000 com Wasser 8 g Hydrochinon 1 g Matol 28 g Na<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> sico. 13 g Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> sico. 1 g KHr

Chloraliberpapiers sind in der Regel in 1 Minute, Bromailberpapiers in 2 bis 3 Minutes ausentwickelt (vgl. S. 889).

Ausgesprochen blauschwarze Töne lassen sich im allgemeinen nur auf Chloudberpapieren ersielen. Der blauschwarze Ton wird durch möglichen starken, konzentrierten Entwickler begünstigt.

#### Vorschrift:

1000 ccm. Wasser 6 g Hydrochinon 2 g Metol 33 g Na<sub>2</sub>OO<sub>2</sub> sloo. 25 g Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> sloo. 0,5 g KHr

Ausgosprochen blauschwarzer Ton:

1000 cem Wesser 7 g Hydrochinon 5 g Metol 100 g K.OO, 50 g Na<sub>2</sub>BO, sice. 2,5 g KBr

Zum Gebrunch I Tell Entwicklerkisung mit I Tell Wasser verdünnen. Des Bild ist in höcksisce 18 Sekunden auszutwickelt.

Die Braunentwicklung liefert hei geeigneten Papieren eine ganzo Skala von Tönen, die sich über Grünenhwarz (Sepia), Braun, Braumot his au Golbrot ausdehnen kann, je nach der Belichtung und der angewandten Entwickkerkonsentration. Die Emulsionen seicher Papiere sind meistene Chlorhromailberemulsionen, doch können auch reine Chlorallberemulsionen den Effekt gebon (Panpapier von Laussaane). Die Braumentwicklung wird vornehmlich vom Berufsphotographen bei Porträtsteinahmen angewandt. Es werden im allgemeinen zu diesen Zweelen nur Papiere mit chamois- (creme-) farbigem Untergrund verarbeitet, da die erzielten Töne mit diesem Untergrund am besten harmonieren. — Neuere Papiere, die sich vornehmlich zur Braumentwicklung eignen, sind z. B. "Mimosa Carbon braum" und "Kodak-Kodurs"-Papier. Mit dem Kodura-papier lamen sich bei normaler Beitwicklung und entsprachender Beitnhtung zein sohwarse

Tüne, bei Hutwicklung mit verschieden vordünnten Entwicklern und entsprechender Belichtung grünenhwarze, braune, rothraune und gelbrote Tüne erzielen.

Rine Hatwicklervorschrift (s. s. Niers [1s] und Huss) für Breunenswicklung

ist:

1000 com Wasser 20 g Hydrochinon 50 g Ma<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> sico. 100 g K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> 5 g KBr

Dieser Hatwickler gibt s. B. mit Kedurs in einer Verdünnung 1:3 Sepistöne, 1:7 rethraume und 1:10 rete Tüne. Bei 1:7 beträgt die Entwicklungsdauer 5-7 Minuten.

Auch Dispositivpletten werden mit solchen für Braunentwicklung geeig-

noten Schichten hargestellt (s. B. Agfa-Dispositiv ,,Rötel").

Das Prinsip der Braumentwicklung dürfte bereits von L. Harmann Lussichere (I) (vgl. a. Lüppo-Chamus [17, 401], G. Haumennenn [1] sowie Minbaum [1]) dem Hemieller des Pampenieres (heute durch die höherempfindlichen Chlorieremsilherpagiere überholt) richtig erkannt und gedeutet sein. Wie aus dem Verstehenden ersichtlich ist, spielen swei Fakteren eine Rolle bei der Braunentwicklung: Die Belichtungsdaner und die Entwicklerkonzentration. Je höher die Belichtungsdaner und je geringer die Entwicklerkonzentration, deste mohr wird der Tun des entwickelten Silbers nach Rot verschoben. Die Belichtung verlangt hierbei den 20—30 fachen Wert der bei normaler Verscheitung notwen-

digen Deng an.

Der Farbton des entwickelten fillbers findet seine Erklärung in dem Vertellungemeinne des Silbers. Des kompekte Silber hat eine schwarze Farbe, das hochdisperse Silber eine galbe bis rote Firbung. Je grobkürniger dar Niedemehlag wird, desto mahr geht die Färbung von Gelb nach Rot, Braunrot, Braun, Sopie und Schwarzgrün über. Man kann bechachten, wie die Farbe des Silbers bei Überbelichtung und au kräftig erbeitendem Entwickler sich während der Entwicklung mit dem Anwachsen der entwickelten Keime verändert. Das Bild erscheint sucest gelb und wird dann allmählich brum und schließlich grün. Offenbur bowirkt also die siszke Uberbelichtung die Bildung sohr sahlreicher Eintwicklungsanzutzstellen (vgl. Kapitel II, C, b, y, S. 230ff.). Solenge diem Ansatzstellen voneinander isoliert bisiben, erscheint das Bild gelb oder rot. Bei normaler Intwicklerkonsontration jedoch wacheen die sahlreichen almehan Anastustellen sehr bald ineinander oder kongulieren vielleicht auch susammen, so daß kompaktes, schwarzgrines Silber entsteht. Um dagagen die zahlreichen Entwicklungskohne entwiskala zu kännen, ohne dasi zie miteinander zu groben Körnent verzehmelsen, muß verdinnter Butwickler angewands werden.

Hinen bekannten Entwickler, der ebenfalls das Silber bei der Entwicklung in höher dispersom Zustand entwickelt als die übrigen gebränchlichen Rapidentwickler, hefert das Brenskatechin (s. J. M. Hour [6] und E. J. WALL [7])

ohne Sulfitenesis.

Eine bewährte Vosschrift ist:

Breeskatechinksung 1:50 K<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>-Lösung 1:10 Eum Gebrauch 1:1 mischen,

Fixiert werden die Butwicklungspapiere im allgemeinen nur in saurem Birierbad (vgl. Kapitel II, D. Nr. 100, S. 339). Für die Theorie des Fixierprosesses bei den Papierschichten gelten die gleichen Vorstellungen, wie sie für die Nogativschichten (Kapitel II, D. Nr. 98, S. 332) dazgelegt wurden. Bei den Papierschichten ist allein zu berücksichtigen, daß hier im Gegensatz zu den Negativschichten die Fixierlösung von zwei Seiten in die Schicht eindeingen kann; —

Die Fixierung der Papierschichten verläuft wesentlich sehmeller als die der Negativschichten, und swar aus folgenden Gründen:

1. Die Einlerung dringt von swel Selten in die Schieht ein.

2. AgCl finiert infolge seiner größeren Liebichkeit schnoller als Aglier (und

AgJ) and (vgl, such S. 887, Abb, 241).

3. Die Korngröße ist geringer, d. h. also der Verteilungesuntend, die aktive Oberfische des Halogensilbers ist in den Papieren erheblich größer als in lucktempfindlichen Negativachichten (vgl. Abb. 241).

Der praktische Verwendungsbereich der Entwicklungspaptere ist infolge ihrer relativ zu den anderen Papierarten wenig Zeit beanspruchendem Verarbeitung der umfangreichste aller photographischen Papierarten. So wird unter anderen das Bromsilberpapier verwandt, wenn von einem Negativ für industrielle Zwecke (Postkartenhautellung, Reklamshilder nisw.) eine größere Auflage von Bildern hersestellen ist. Die Fabrikation solcher Massonauflagen gaschicht in besondens für deurtige Zwecke konstruierten Maschinen<sup>1</sup>, welche die Bilder kontinuierich und automatisch auf langen Rollen herstellen. Das Bromsilberpapier wird hierbei runkweise von einer großen Rolle abgewickelt, webei es sonichet automatisch belichtet und dam nacheinander, indem das Bankl durch die entsprechenden Trüge durchgesogen wird, entwickelt, fixiert, gewässert und getrocknet wird.

Solohe Apparate sind s. B.:

1. der "Bromograph" sum Hessiellen von Posikarien unw.;

2. der "Farmins"- und "Kontophot"-Apperet sur Reproduktion von Druskachriften.

Getrocknet werden die Kopien in solchen Großbeirieben in rotierenden Schnelltrockenmaschinen (auch in Kopieranstellen, welche Amateurhikker ingleren), so daß z. B. der Bromograph in 20 Minuten flachgetrocknete (nicht

rollende) Kopien in Memenantiage liefert,

113. Die Tanung van Kepien auf Entwicklungspapier. Ein besonderes und umfangreiches Kapitel der Vererbeitung der Entwicklungspapiere ist das Tonon der fertigen Bilder zur Erhöhung der Bildwirkung. Der schwarze Bildion kann durch des Tonon in einen nach Wunsch besumen, blauen, grünon, roien usw. Ton übergeführt werden,

Das Kemproblem der Tommgevenishren besteht in der Anflindung von Resgonsien, die, ohne die Schicht zu neutören oder die Weißen des Bikka mitsansifikten, das nicht sehr resktionsfähige entwickelte Silber entweder in gefärbte Silberverhindungen überführen.

Zweekmilig werden die zahlreichen Tonungsverfahren eingetellt in:

L direkte Tomongsverfahren;

II. indirekte Tonungsverfahren.

Bei den direkten Tonungsverfahren wird mit Hilfe einer Operation das Silber des Bildet in eine gefärbte Verbindung übergeführt, während bei den indirekten Verfahren samiohet des Silber in eine meist ungefärbte Verbindung verwandelt wird, die denn durch weitere Behandlung der Schieht in die gefärbte, tonende Verbindung umgesetzt wird.

Von den direkten Verfahren sind im wesentlichen zwei Methoden bervor zuheben: Die direkte Tonung mit Schwefel, unter Bildung von braumem Schweinsliber, und das Ferrisyanid verfahren, wobei jenach dem angewandten Metall verschieden gefärbte Tormsyandniederschlige gebildet werden.

<sup>1</sup> Wilhers a. H. W. Vocan (4)

Von indirekten Verfahren sind wichtig: Die indirekte Schwefeltenung, bei der das Silberbild primär in Halogensilber und sekundär das Halogensilber in Silbersulfid übergeführt wird; weiter das Silberferresyanid verfahren, webei primär das entwickelte Silber in Silberferresyanid umgewandelt wird, welches seinerseits sich isicht in gefärbte Metallierresyanide umsetzen 1884.

Nachstehend sind die verschiedenen Verfahren noch einmal in einer Überzicht zusammengestellt, nach deren Reihenfolge unten auch die Besprechung

der einzelnen Verfahren erfolgt.

### Tonungsverfahren der Entwicklungspapiere.

I. Direkte Tommerverfahren.

a) Direkte Schwefeltonung und Selentonung.

b) Perrosyanidyorfahren (Uranbad, Ebenbed, Kupferbad, Bleibad).

II. Indirokte Veriahren.

a) Indirekte Schwefeltoning (reine Schwefeltoning und Schwefelmetalltoning [Ou- und Hg-Bäder]).

b) Ferrosyanidverfabren (Schweisltenung, Urantonung, Hisentonung).

In der nachfolgenden Besprechung der Tonungsverfahren sind nur die prinzipiellen Grundlagen zusammenfamend dargestells. Besitglich aller Einzelheiten wie auch praktischer Vorschriften und deren genaus Ausführung sei auf Spezialwerks, insbesondere auf die Monographie von Smulacema (2) (s. s. Manne [1]) verwiesen.

Direkte Tonungsverishren. Direkte Schweieltonung und Selentonung. Die direkte Schweieltenung bant sich auf der bekannten Heparresktion des

filbers auf.

Matallisches Silber rengiert s. B. mit Natriumsulfid nach der Gleichung:  $3Ag + Na_sB + 3H_sO = Ag_sB + 3NsOH + H_s$ .

Diese Reaktion volkdeht sich jedoch, wie bekannt, an kompaktem Silber (s. B. Silberblech) nur sehr langsam, und auch das in dispenseren Zustand befindliche entwickeite Silber ist der Schwefelung mit Sulfiden im allgemeinen, d. h. wenn es nicht unter besonderen Bedingungen sehr feinkürnig (wie z. B. bei der Braumentwicklung; s. oben) entwickelt ist, nur sehr schwer zugänglich. Um für die Praxis brauchbare Besultate zu ersielen, muß daher die hohe Reaktionsfähigkeit des Schwefels im statu nascendi mit berangenogen worden. Es wird im allgemeinen als schwefelsbeheidende Substana Natriumthiosulfat und als zersetzendes Beagens Alsun verwandt. In Lösung reagieren die beiden Substansen sunächst in der Weise, daß sich Aluminiumthiosulfat bildet. Dieses sersetzt zich bei Brwärmung auf 40—50° O nach dem Schema:

$$Al_a(B_aO_a)_a + 8H_aO = 9Al(OH)_a + 8HO_a + 8H.$$

Der bei dieser Reaktion sich abscheidende Schweiel verbindet sich im sintu nascendi mit dem entwickelten Silber au braunen Silbersulfid, welches dem Bild einen braunen Ton verkiht (s. L. BARKKARD [I]).

Frieche Aleun-Thiosulfatbilder sohwischen des Silberbild erhoblich ab, indom offenber Silber in Lösung geht. Um dieser unsrwünschten Nobenreaktion zu begegnen, wird dem Bad Silbernitzat, Ammaniak und Jodkalium zugesetzt.

Rine gute, vielecttig erprobte Vorschrift für diese direkte "Warmschweiel-

ionung" ist die von der Kodak Co. angegebene:

He werden 400 g Thiosulfat in 2 Litter heißen Wassers gelöst und 90 g Alaun sugestist. Unter Rühren wird 2—3 Minnten gekocht, Nach geringum Abkühlen wird hierzu eine Lösung von 1 g AgNO<sub>2</sub> in 30 com Wasser, der man tropfenweise Ammoniak von spes. Gewicht 0,880 his sur Lösung des entstehenden

May, Handbuck der Photographie V.

Hiederschlags suggestat hat, segeben, Schließlich werden 2 g K.J in 30 com Waasor

sumitet.

Wilhrund des Tonens der Kopien wird das Bad auf einer Tomperatur von 40-50° C gehalten. Die Tompgdaner beträgt es. 15-20 Minuten. — Da das Bad die Schicht stark angesift und sie infolge der hohen Temperatur stark unfquillt, so müssen die Kopien verher entweder in einem öpres. Alsunbad exter in einem 1 pros. Formalinhad gehärtet wurden.

Die erzielten Tine sind tiefheum bis purpurbreun. Das Vorfahren eignet

sich besonders such für Bromsilberpapiere.

In neuere Zeit wird bei der direkten Tommg der Sohweiel violisch durch das Selen ersetzt. Dies ist inseiern von Vorteil, als sich mit Selen halthare, guttemende Löungen herstellen lassen, die in den Handel gebracht werden können und sehr einisch zu handhaben sind. Durch Verdinnen der könlichen Löung wird ein wirkennes direktes Tonbad für alle Arten von Entwinklungspapieren erhalten.

Solche Selemienbäder<sup>1</sup> enthalten das Selen in Sulfiten oder auch organischen Lüsungsmitteln gelöst (Kodaton [Kodak Co.], Coradon ["Agfa"], Carbon-Toner [Minosa]). Die erhaltenen Töne sind braun, rothraun und auch violett.

Ferriegenideerjahren. Eine Möglichkeit, das antwickelte Silber in Verbindungen verschiedenster Fürbung übersuführen, bet sich in der schneil verlaufenden Reduktion des Ferrisyanide durch metallisches Silber. Wird Silberpulver mit Ferrisyankaltum geschüttelt, so tritt folgende Reaktion ein:

$$4\Delta g + 4K_{\parallel}Fe(ON)_{\parallel} = Ag_{\parallel}Fe(ON)_{\parallel} + 3K_{\parallel}Fe(ON)_{\parallel}.$$

Es enisteht also Ferresyanid. De die Schwermetall-Ferrisyanide im allgemeinen kalich in Wasser sind, die Ferresyanide jedoch unklakiche und gelärbte Medenshläge liefern, kann ein Ferrisyanidhad, welches ein gelöstes Schwermetallank enthält, sur Einwickung auf metallisches Silber gebracht werden, webel dieses Ferresyanid hildet und somit Metallierresyanid angfällt.

Im simulaen finden folgende Vorgünge sinté:

In dem Tonbad, welches Kaltumterisyanid und das Metallanis (Me [NO<sub>als</sub>) enthält, stellt sich des Gleicheswicht ein:

He bildet sich also Metallfarrisyanid. Dieses ist in Wasser löulich, bleibt infolgedessen in Lösung und reagiert mit dem Silber in folgender Weise:

Das Metallierrisyanid wird vom Silber zu Ferrusyanid reduziert, wolches unkeilch ist und infolgedenen ausfallt. Die Fürbung des ausfallenden Metallierrusyanids ergibt den Ton. Anßerdem wird noch der an der Reaktion betofligte Teil des Silbers in weißes, wassermlösliches Silberterrosyanid umgewandelt.

Der Beweis, daß der Tommesprozes dem ohigen Schema enteprochend ver-

Must, konnte suf verschiedene Weise geführt werden,

Zumichet wiesen Lumiten (6) und Suruwers analytisch nach, daß die Zusammensetung der Bildscheitenen, welche durch Tonan entwickelter Silberbilder mit Metallierrhyanden erhalten worden sind, steis Metall, Bisen baw. die Grüppe [Fe(CN)<sub>6</sub>]"" und Silber enthalten. Dabei wurde immer mehr Ag gefunden als der dem Ag (ahstiglich der dem Metall) sukommenden Fe-baw. [Fe(CN)<sub>6</sub>]""-Menge entspricht. Hiersen folgt, daß entiens, wie es obiges Schema verlangt, bei der Tonung Ag [Fe(CN)<sub>6</sub>] und Me [Fe(CN)<sub>6</sub>] entstahen, und sweitens, daß des entwickelte Ag des Bildes im allgemeinen nicht vollkommen zur Beaktion gelangt.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Literatur ther solahe Toubider s. s. B. Wangenst (\$, \$08).

Weiterhin untersuchte Suntagung (2, 11, 17) die Einwickung von Silberpulver auf Ferringenkaltum bzw. auf Ferringenkaltum + Metallads. Dabei wurde gefunden:

 Bei Einwirkung von Silberpulver auf Ferrisyankalium (cs. 0,1%) allein ist nach minutenlanger Einwirkung noch unreduziertes Ferrisyankalium nachweisbar.

2. Bei Rinwirkung von Silberpulver auf Ferrisyankalium + Matallank, d. h. also auf Metallferrisyanid verläuft die Reduktion des Ferrisyanids momentan (bei gentigender Mange Metallanks).

8. Zur välligen Umestaung einer gegebenen Kallumiterisyanidmenge durch

Silber sind and I Mol. Factsyanid 1,5 Mol Me Sels erforderlish.

Durch diese Beobschtungen wird bewiesen, daß die oben angeführten Ionengielchungen (Gleichgewicht) sowohl als solche wie stuch in ihren stöchlometrischen 
Verhältenissen dem Teteschen entsprechen (2 Mol.  $K_4[Fe(OH)_4]$ : 3 Mol.  $Me_2(NO_2)_4$ = 1:1,5).

Um die Ferrisyanid-Tonbilder für die Praxis verwendbar zu machen, sind prinzipielle Malinahmen zur Verhinderung unerwünschter Nebenwirkungen zu immer:

 Die Tonungsbilder sind zu stabilisieren und in ihrer Reduzierbarksit absustimmen.

2. Die in den meisten Fällen erfolgende Kongulation der Gelatine durch die Tomungsbilder haw. Bildung farbiger Gelatinemetallverbindungen ist zu verhindern.

Die ersigenannte Maßnahme soll verhindern, daß das Tenbad von anderen

Substantion als vom Bilber redusiert wird.

De nämlich auch die Gelatine der Schicht ein geringes Reduktionsvermögen aufweist, so tritt in den meisten Fällen ohne autsprechende Maßnahmen die Reduktion des Tunbades, also die Tunung, nicht nur am Silber der Schicht, sondern in geringem Maße in der ganzen Schicht auf. Hierdurch werden die weißen Fächen im Bild angefärht, so daß eine der wichtigsten Higenschaften, die für die Güse des Tunbades bestimmend ist — nämlich die Hehaltung minter Weißen beim Tunen — verlorengeht. Außerdem ist die Haltbarkeit der Tunbilder

ohne Zusttee sahr gering,

\*

Die Bedesferbarieth der Ferrisyanidionbilder läßt sich in der gewinschien Weise sehr einfach abstimmen, indem das tenende Metallien des Bades in ein schwerer redusferbares komplexes Ion übergeführt wird. Als Komplexionanbildner haben sich vornehmlich einige organische Säuren sowie deren Alkalisales bewührt. Es sind dies die Oxalature, Zitronensture und Weinsture. Die Wirkungen der freien Zitronensture und Weinsture sind allerdings nicht sehr groß. Wessentlich vorteilhafter sind hier die Alkalisales. In der Größe der Wirkunmkeit stehen an auster Stelle die Oxalature und Alkalisales. In der Größe der Wirkunmkeit stehen an auster Stelle die Oxalature und Alkalisales. He folgen die Zitrate und schließlich die Tarteste. Durch genügend großen Zosstz von Oxalature baw. Kaltumoxales zu einem Ferrisyanidienhad läßt zich die Redusferbarkeit den Bades durch Silber völlig aufheben, zo daß es nicht mahr tont.

Infolge der verschiedenen Beständigkeit der einzelnen Komplexe ist es möglich, diese durch Zussis sterker Sturen in verschiedenem Maße zu spalien und dadurch die Reduzierberkeit des Tunbades wieder zu erhöhen. Durch Zussis geringer Mengen von Saksiture ist es s. B. möglich, ein infolge Komplexionenblichung nicht mehr tonendes Bad wieder tonungsfähig zu machen. Bei gewissen Tonbädern wie s. B. bei dem Uran-Farrisyanidbad hat der Sturemasts anßerdem

noch einen Einfinß auf den ersielten Ton (s. Uranbed).

Die sweite obergenannte Maßnahme begegnet der unerwürschten Einwirkung der Metallsalse auf die Gelatine. Die meisten Metallsalse kongulieren Gelatine, indem gefürbte, sihe Massen ausfallen. Derartige Reaktionen awischen der Gelatine der Schicht und dem Metallauls des Tonbedes fürben ebenfalls die weißen Bischen im Bilde an und sind daher aussuschalten. Für die Komponente des Uranferrisyanidiembades, das Uranyhritzet [(UO<sub>2</sub>)(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>] wurde gefunden, daß stack verdünnte Lösungen von (UO<sub>2</sub>) (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Gelatinelösung nicht fällen. Stärkere Lösungen kongulieren Gelatinelösung unter Bildung einer silhen, gelben, gummisrtigen Masse, die im Überschuß des Fällungunittels eine geringe Löstkulkheit besitzt. Ferrisyankalium fällt Gelatine nicht.

Wird zu Urantiratiösungen, die infolge ihrer geringen Konsentration Gelatine nicht mehr fällen, Ferrisyankalium gefügt, so daß sich Uranylferrisyaniel bildet, so fällt Gelatine aus. Die Metallierrisyaniel haben also offenbar eine gegenüber den gewöhnlichen Metallsalsen (Nitraten, Chloriden usw.) noch erhöhte knagu-

lierande Wirkung auf Gelatine.

Abhilfe gegen die Resktionen swischen Gelatine und den Motallanken kann auf swei Wegen geschaffen werden: Erstens kann die Resktionsfähigkeit des Metallenken und sweitens die der Gelatine herabgeseist werden. Der orste Weg begegnet den Furderungen der ersten Maßnahme zur Erniedrigung der Rechtslerbarkeit des Tonbedes. Infolgedessen wird auch hier die Bindung der Metallichen zu Ionenkomplexen sum Ziel führen. Tatatchlich heben auch Oxelate, Zitrate und Tartrate die kongulierende Wirkung der Metallenke gegenüber Gelatine weitgehend auf. Gleiche Wirkung hat anßerdem die Erhöhung der H-Ionen-Konzentration, also Zusatz von starken Sturen (HOI, H<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>). De diese jedoch die Metallienenkomplexe zerstüren, die Metallienenkomplexe jedoch zur Stabilisterung der Tonbäder unbedingt erdorferlich sind, kann der Säuresmentz nur in beschrinktem Maße angewandt werden.

Die Wirkung der Komplexbildner (Oxalate usw.) kann unterstützt worden durch Verminderung der Reaktionsfähigheit der Gelatine, indem diese mit Alaun geregelt wird. Es ist bekannt, daß Gelatine mit Alaun eine unkleiche Aluminium-gelatineverbindung Befert. Anderseits werden die Al-Saks weder durch Ferri-

noch durch Ferrosyankaltum gefällt.

Da jedoch die Al-Sales ebenfalls mit den Komplexbildnern (Oxaleten usw.) Komplexe bilden, so werden sie sum Teil die Wirkung derselben bestigtlich der Erichung der Stabilität der Tonbider aufhaben. Wie weit die Al-Zusätzen baw. die Al-Ignen mit den Ankonen der angenannten Sales in Gegonwart der Motaliconen des Tonbades Komplexe bilden und so die Bildung der Metalikomploxionen verhindern, hängt von der Beständigheitskonstante des jeweiligen Metali- und dos Al-Komplexes ab. Je nachdem die Beständigheitskonstante des jeweiligen Metali- und dor oder des Metalikomplexes größer ist, wird sich das Ignengischleswicht nach dor einen oder anderen Seite verschieben. Der Zusats von Al-Salesn sum Tonbad muß diesen Verhältnissen Beschnung tragen und dementsprechend ermittelt werden.

In typischer Weise verschieden verhalten sich in der ehen besprochenen Art des Uranferrisyanid- und des Kupischerrisyanidhad. Während es möglich ist, die Reduzierharkeit des Uranbades (durch fillber) durch Zumis von Alkalicanlat günzlich aufunheben, ist dies bei dem Kupisched nicht der Fall. Die Beständigheit des Uranovalations ist also offenbar größer als die des Kupiscowalntions. Infolgedessen wird auch ein Zusatz von Alaun zum Kupisched den Kupischender aufspalten als heim Urantonhad den Urankompiex. Die Stabilität des Kupischades wird also durch Alaunzusatz wesentlich mehr herabgesetzt als die des Uranbades.

Zosummenfamend sollen noch einmal in übersichtlicher Weise die Komponenten eines Ferrisyanklichbades mit ihren Funktionen angegeben werden:

1. Ferrieyankaltum. - Wird durch das fillber des Bildes su Ferresyanid redusiort (tonende Bestandtelle).

2. Metalisals. — Bildet die tonende Substans, das Metaliferrosyanid (tonende

Bostendtelle).

 Alkalioxalat (Zitrat, Tartrat). — Bindet due Metallion su einem Komplex. Erniedrigt dedurch die Reduzierhozkeit des Tonbades und die fillende Wirkung des Metalleabes für Gelatine, - Erhaltung der reinen Weißen im Bild.

4. Alaun. — Gurbt die Geletine, vermindert daher ihre Reaktionsfähigkeit mit dem Metallank. — De Alann mit dem Metallank Komplexe bildet, also die Wirkung der Oxelete new. sum Tell aufheben kann (Beständigkeit des Metallund Alaunkomplexes), ist die richtige Dosierung des Alauns von Wichtigkeit.

Nach Bodarf: 5. Salasture oder Schwefelebure (in geringen Mangen), Starko Sturen (H-Ionen) zerstören die Motallozalatkompleze, erhöben also die Reduzierbarkeit des Tonbades. Durch Säuresusatz ist daher die Tonungsgeschwindickeit des Bades sehr einfach zu regulieren.

Nach den vorstehenden Gesichtspunkten sind von Suntagent die gehrlischlichsten Forrisyanidtenbilder untersucht und für gie die optimalen Zusammen-

schemen amittelt warden.

Als tonende Metalle kommen vornehmlich in Betracht; Uran (braune Töne), Risen (blau-grüne Töne), Kupfer (rote Töne). Rine besondere Stellung swischen direkten und indirekten Verfahren nimmt das Bleibad ein. Dem allgemeinen Branch enterrechend soll es angehließend an die direkten Ferrisyandyszfahren besprochen werden. Mit Hilfs des Bleibades und nachfolgender Behandlung mit Metallenhen können die verschiedensten Tone hergestellt werden.

Das Uran-Ferrisyanidhad. Das Uranhad enthält als tonendes Metellasis Urannitrat (UO<sub>2</sub>(NO<sub>2)2</sub>). Bei der Reduktion des Bades (vgl. Scheme

auf S. 402) falls rotbraunes Uranismosyanid aus,

Um ein Bild für die Wirknamknit der Alkaliaalse organischer Säuren auf die Stabilität des Uranbades im spesiellen und auf die des Ferrisyanidhedes im alkeemeinen su erhalten, sind in Tabelle 215 die enterrechenden Daten nach SEDIACEER (8) wiedergegeben:

Tabelle 215.

Verminderung der Redusierbarkeit (Tonungsgeschwindigkeit) eines Uranferrisyanidhades — Euszumsmeisung: 10 pros. an (UO.) (NO.), und 10 pros. an Kafra(UN), — durch Eusats von organischen Säureanionen.

Magranic	day Andre	By Artheberg by Daying-	Saladiers 10 pros., which principality is, we die Pitters- Saladiers des Berles winderstreen-						
	Yeshining	peo 19 euro Taid	pioline, per 10 cars had cars						
C.H.O." (Zirat) (J.H.O." (Tarkes)	KN°O'H'O' WHO'O' WHO'O'	0,5 com (gentitigi) 0,5 com (10 pros.) 1 com (gentitigi) 0,5 com (10 pros.) 0,7 com (10 pros.)	0,1 0,1 0,1 0,1 0,1 0,1 such durch organische Situren						

In gleicher Weise wie in der vorsiehenden Tabelle eind die Zusatzmenzen von Komplexhildnern zur Aufhebung der Kongulationswirkung auf die Gelatine semittelt worden.

Wird sohließlich noch aus den oben ertirierten Gründen Alaum dem Tenhad suggestat, so ergaben sich folgende optimale (d. h. bei größter Stabilität der Tunungslösung keine Geletinekongulation) Zummmensstsungen des Tunbades bet Verwendung verschiedener Komplexbildner:

Tabelle 216. Optimale Zusammensetzungen des Uranferrizyanidtenbades bei Verwendung verschiedener Komplexbildner (Anionen organissher Säuren) und Alaun.

Stammlänngı	(UO)(M K, (Be)(O Wester Alema	N) O)	•	• •		:	•		 	]	D, 6 D, 6 D 0	COLUMN TO THE CO	n 1 n 1 eqq)	olytylet Olytour Olytour	)
Komplenbildner: oder oder oder	HOO.	(500) 10 p ( 0, 1 1, 10	Ope Ope	s. (	<b>2</b> 1		t)	 	 	 				1,5 com 1,6 com 1,6 com 1,5 com	

Auf den erzielten Ton hat bei dem Uranback besonders die mehr oder minder große Bedesischerkeit des Bades durch das Silber Einfluß, und swar wird tru allgemeinen der Ton bei den leicht redusierbaren, also schnoll ionenden Bädern rotheum, wihrend er bei den sehwer redusierbaren Bädern roth braun wird. Desneutsprechend tonen die Bäder, walche sehr stabile Komplexe wie Oxalatkomplexe und Zitentkomplexe enthalten, braun, während die weniger stabilen Komplexe enthaltenden Bäder (Tartratkomplexe) rothraun tonen. Ebenso verschiebt ein Zosatz von Saksäure, der ja die Komplexe sum Teil serstört und die Tonungsgeschwindigkeit erhöht, die Nuance des Tunes von Braun nach Bothraun.

Keinen Einfluß auf den Ton hat das Verhaltnis Uranylnitrakonsentration

su Ferrisyankaliumkonsentration im Bad.

Enterprehend den Eigenschaften des beim Tonen gebikleten Uranierrosyankaliums sind die Uranbikiner leicht in Alkalien sowie in oxydierenden Lösungen (angestusrien Chromat- bzw. Permanganatiösungen; Bikhung des löslichen Ferrisyanida) löslich. Gegen verdünnte Säuren sind sie dagegen beständig.

De die in Uranbidern getonten Bilder unter anderen auch weißes Ferrosyansilber enthalten (vgl. das allgemeine Reaktionsschoms auf 8, 402), ist os vorteilhaft durch nachtrigliches Baden der Bilder in Schwefelwasserstoff das für die Tommgewirkung ungentitate weiße Ferrosyansilber in Ag-S umszuwandeln. Die nachtrigliche Schwefelung ist in sweifscher Hinsicht von Bedeutung:

1. He wird der tiefe, angenehm dunkelbraune Ton des Bildes verstärkt.

2. En wird des Auftreien bronzierender Flooken verhindert, die bei grengefonten Ridden nach einiger Zeit leicht untstehen.

Einige praktisch erprobte Resepte, welche die Wirkungsweise des Uranhades in typischer Welce charakterisieren, sind:

) ht	10 TOLOT	T. (Tractor)	CHE LOO	44	E-Ea- Turks, 5 10 prog.	HO 10 person.	Window	Tion.
2 3 4	8 8	2 2 2	10 10 —	10	7 5	1 0,5 1.0	80 80 80	Methroun warmbrann brann robbrann

Das Bisenbad. Als tonendes Maialisak wird im allgamsinen der Einenammeriakalarn angswandt. Bei der Bildung von Ferrosyankalium falls infolgodessan Berlinerbian, Fa<sub>2</sub>[Fo(GN<sub>1</sub>]<sub>2</sub>, ans.

Die optimalen Zusammensetzungen der Rieenbilder bei Verwendung verschiedener Zusätze sind von Suntacuux (2) nach den gleichen Gesichtspunkten wie bei dem Uranbad etmittelt worden. Die endgültigen Werte (bei Gegenwart von Alaun und Kamplenhildner) sind in Tabelle 217 wiedergegeben.

Tabelle 217. Optimale Zusammensetung der Eisenbüder.

Stemmioung:	Ferriammentumaleun,	10	þ	FOI	ĸ.	0,95 com
	K_[Fe(CN),] 10 pros.					
	Alaun, greditigi					1,0 com
Komplerbildner:	K_O,O, 10pros. (MH_),O,O, gradities	:	•	•	•	0,0 com.
oder	H.O.O. montation					0.6 cem
oder	K.O.H.O., 10 pros. KNa(C.H.O.), 10 pros.	:	:	•	:	0,8 com

Die mit dem Eisenhad getonten Bilder haben im allgemeinen einen tiefblauen Ton. Nachteagliche Schweinlung mit Schweinlwassentoff (s. a. Uranbad) ergibt einen grimen Ton.

Rine Verschrift für die Praxis ist:

Mischalam, 10pros	3,5 com.
K_[Fe(CBI)_], 10 pros.	1,0 com
K_Fe(CEI)_ 10 pros. Oxalektro, goelitsigt	6,0 com, tiefblaner Ton
Al-Ammonalam, guiltigt	10,0 ccm
Salustura, 10 pros.	0,8 asın
Wager	90,0 com

Die im Riesnhad getouten Bilder sind entsprechand den Riegenschaften des Berlinerblau gegen Alkalien sehr unbeständig, gegen Säuren dagegen wider-standelikiger, wenn auch bei weitem nicht in dem Malie wie die mit Uran getomben Bilder.

Das Kupferbad. Als tonendes Meialleals findet gewöhnlich das Kupfersulfat Anwardung. Bei der Tunung bildet sich das zothesune Kupfesterresyanid.

(Ou\_Fr(ON),). Die exclairen Tene sind violett his retheaun.

Die Zonitus der Komplexbildner haben beim Kupferbad außer den allgemeinen die Tonungswickungen verbesornden Zweeken noch den besonderen Zweek, das unkisliche Knoriferrinyankalium, welches beim Ansetzen des Bades, d. h. beim Mischen von OuSO, und K. [Fe(CN),] anskillt, in Lönung au bringen. Infolgedemen sind beim Kupferbad — gegenüber den anderen Bädern — erhöhte Zusäine der Komplexbildner netwendig.

Die Kupferhilder künnen im Gegenenis au den Uran- und Elsenbädern sowehl

saner wie auch alkalisch angewands werden.

Als optimals Zusammenestung der Kupforbilder mit verschiedenen Komplexbildnern sowie mit Alaun eegab sich:

Tabelle 218. Optimale Zusammensetsung der Kupferbäder.

Siernmlösung i	CuBO, 10 pros. K_[Fs(CN),], 10 pros.	0,4 com
	Wester Alamo, gualitigs	10,0 com
Komplexididae:	(NCEL), O.O., month bligh	4.0 ccm
oger	K <sub>2</sub> O <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 10 pros. K <sub>2</sub> O <sub>3</sub> H <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , 10 pros. (%(tras))	A, O com
	_	

Eine Verschrift sur Breieiung roter bis violetabrauner Tüne ist:

_												
Eff.C.O. Library, gentings Outlo, Library, 10 pros. K. Fr. (DR), 1 library, 10 pros. Kohleomure Ammendoung,												10 cem
Ou8O Linung, 10 pros.	•											4 00m
Kara(CR) 1-Linuag. 10 pros.	٠.,				٠	•	•	٠	•		٠	oem.
Water	Ц	Ţ	·U	ı,	٠	•	•	٠	•	٠	٠	1 com
	-	-			-				-			AU COM

Die Zusammenseisung des Bades ist in der angagebenen Reihenfolge vorzupehmen.

Die nachtetigliche Schweielung der im Kupferbad getonten Bilder erzibt einen breumselben Ton.

De die im Kupferhad getonten Bilder sowohl gegen Alkalien wie auch gegen Säuren beständig sind, übertrifft die Kupfertonung sowohl die Urantonung

wie auch die Risentonung an Haltbarkeit.

Dus Bleibad. Wie sehen oben erwähnt, ninmt das Bleibad eine Mittelstellung swischen direktem und indirektem Verfahren ein, da das sunächst gebildete Bleiferresyanid eine weiße und infolgedenen nicht farhigtenende Verhindung ist. Erst durch Umwandlung des reaktionafähigen Bleiferresyanids in andere gefärbte Metallierresyanide wird eine farhige Tonung herbeigeführt. Es ist einleuchtund, daß auf diese Weise eine game Relhe verschiedener Tüne orhalten werden hann.

Da das Bielbad, bestehend aus Ph(NO<sub>2</sub>)s und K<sub>2</sub>[Fe(CN)<sub>4</sub>], wesentlich beständiger ist als die übrigen Bilder (insbesondere als das Uran- und das Risenbad), erübrigt sich hier der Zusats stabilisierender Komplexhikhner. Auch die Golatine kongulierende Wirkung des Bleibades ist praktisch zu vernachländigen. Dagegon kann durch Bildung unlöslicher besischer Bleiverhindungen leicht die Güte der im Bleibad getonten Bilder besinträchtigt werden, indem die Weißen im Bild angefärbt werden. Um dies zu verhindern, sind die Bleibilder stets in schwach salpstermurer Lösung zu verwenden, und die Bilder stets, bevor sie gewähnert werden (vor dem sekundären Tonen), in salpstermurehaltigem Wasser zu waschen.

Als primites Bad kann verwundet werden eine Lüsung von:

Die Bilder bleichen in diesem stark durch Ph<sub>2</sub>[Fe(CN)<sub>2</sub>]<sub>2</sub> gefürbten Bad aus. Sind sie weißgelb geworden, so werden sie ohne Spillung in Wasser sorgfältig in Salpeterslure 1: 1000 gewaschen, his die Weißen rein weiß geworden sind und ihren Gelhatich (durch des Bleiferrisyunid) vollkommen verloren haben,

Zur Weiterbehandlung, also zur eigentlichen Tommg, kommen folgunde

Metalleaks in Betracht:

1. Eineneleun	_		_	_	_	_	_							besturoter Ton, blease Ton, roter Ton, galbheamer Ton, galber his rotgalber Ton.
Schließlich 144	it i	dob	đ	W	ah	. 6	lal	W	·	e la	IN	E (	de	gelber bis rotgelber Ton. r Bilder in

c. Ne<sub>s</sub>B ain mitwarehrenner Ton

erzielen.

Das Uran- und Risenbad wird mit Bromkalium und Salpetersiure angesetat:

DO ON	<b>7-7</b>		<b>7.</b> (	Н	•	ne.	la,	m,	, 1	01		۲,						20—30 ccm 12 ccm 1 ccm	
HILL.	DEC.	<u>.</u>	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	19 com	
W	TOTE		•	•	•	•	•	•	٠	•	٠	•	•	•	•	•	•	l com	
Waren		•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	٠				70 com	

Als Kunferbad wird nur substantimehaltige  $CuSO_4$ -Lösung ( $\delta^{a}/_{0}$ ) augewundt. Des Kaliumpermansmeihad soll ammoniskalisch sein:

KlinO.	10	P	<b>C</b>	• •			•	•				1 com
Allemant	ur,	1	υp	10	E,	٠	•	•	•	٠		# corn
Wester .	•	•	•	•	•	•	•	٠		.•		100 cam.

Das Kaliumehromathad ist eine willrige Lösung von K.O.O.

Durch Überlagerung des Eisen- und der Geromattenung (Blau + Gelb) sind leicht grüne Tone (Eisenslam 1 g, K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O, 0,5 g, KBr 0,5 g, Wasser 100 com) su erstellen, wie auch das Bleibad die Grundlage sein Mehrfarbenverfahren (s. Simplemen [9, 93; 5]) bildet. Bei den Mehrfarbenverfahren werden die Tonnings-

lösungen mittels eines Pinsals in möglichet kommutzierter Form auf die entsprechenden Bildstellen des Bleibildes aufgetragen, so daß ein mehrfarbiges Bild entsteht.

Indirekte Tonungsverfahren. Bei den indirekten Tonungsverfahren wird das Silber primär zu einer farblosen Silberverbindung ausgebleicht. Die Reaktionsfähigkeit der Silberverbindung ist wesentlich größer als die des metallischen Silbers, so daß sie leicht entweder in gefärbte Silberverbindungen oder in gefärbte Metallverbindungen (falls das Anion des primär gehildeten Silbermiuss sur Tonung suspenutsi wird) übergeführt werden kann.

Als Silberverbindungen, zu denen das Silberbild ausgebleicht wird, kommon

praktisch mir swal in Betracht:

1. Bilberbromid, Bilberchlorid (Bilberhalogen);

2. Ellberierronyanid.

ĩ

Ausbleicheurfahren, welche zu Silburhalogen führen. Als Beagensten, welche das Silberbild in Silberhalossuid umwandeln, könnon verwandi werden:

- 1. K.O.O. + KBr in scheener Linung, 2. KinO. + NH.O. 3. K.Fe(CN).) + KBr, 4. FeO. + HO. + KBr.

Withrend nach 1, 3 und 4 die Bildung von AgBr leicht zu überblicken ist, soll für das Verständnis der Wirkungsweise des KlinO, erwähnt werden, daß KMnO, ohne Zusatz von Sturen auf Bilber cinwirks. Bei dieser Roaktion entstehen vermutlich fillberseuerstoffverbindungen. Diese setzen sich mit Ammontumohlorid zu Chkreilber (s. Senzacene [I]) um:

$$Ag_{\bullet}O + 2NH_{\bullet}OI = 2AgOI + 2NH_{\bullet} + H_{\bullet}O$$
.

De sich das Pormanganat bei der Umseisung redusiert, lagert sich an den Bildstellen MnO<sub>2</sub> ab. Dieses kann entweder mit Oxalekure oder sahweftiger Saure entfernt werden, oder aber durch sakssure Schwefelwassestofficzung in MnCl. Thornesthr's worden, falls das Chlorellher awacks Tonung des Bildes in Schwefelallber umgesetzt werden soll:

$$MnO_{1} + 2HOI + H_{2}S = MnOI_{1} + 2H_{2}O + S.$$

Pillet in state sees all dan Antil in Andi Store

Prektische Vorschriften für ein Biehromat- und Ferrhwankelium-Ausbleichbad sind:

L. K <sub>2</sub> Cr <sub>2</sub> O <sub>y</sub> -Aushbiolabad: K <sub>2</sub> Or <sub>2</sub> O <sub>y</sub> , genittigt 10 ccm HO, 10 pros 10 ccm	KBr-Lösung, 10 pros 10 com Warner 70 com
II. K. Fo(IN), - Ambleichhad:	
K. [Fe(CR),]-Lissing, 10 press, 20 com	Wamer
K. [Fe(CN),]-Lösung, 10pros	Wamer
(Der Zusste von Ammoniak verschiebt den	

In der Praxis kommt im allgemeinen nur das Ferrisyankaliumbleichbad sur Anwendung, da es den anderen Bleichbildern gegenüber den Vorsug gefahrloserer Handhabung (keine Säuren wie z. B. das Bishromatbad, Geruchlusigkeit!) und größerer Haltbarkeit hat. Das Ausbielchen des fillberhildes erfolgt meist schnell, ist jedoch — wie auch der ersielte Ton — sterk abhängig von der Disponität des entwickelten Silbers,

Als sekundärer Tenungsproseß für die nach den angegebenen Verfahren ausgebleichten und in Bilberhelogenid übergeführten Bilder wird in der Praxie fast ausschließlich die Schweislung angswandt, Hierzu sind empfohlen worden; H.S. Lösung, Na.S. (SH.) S. BeS; des gesonte Bild besteht eus Ag.S; welterhin: Alkalisulfoentimoulate, stamate, synlfamate und smolybdate; das getonte Bihl besteht bei Verwendung dieser Substanzen aus dem Silbersals des jeweils verwandten Bulfomkes.

Bei der Verwendung von Na-S ist auf Verunreinigungen und vor allem auf Oxydationsprodukte des Na<sub>2</sub>d su achten, da hisrdurch leicht gelbbraume Tüme entstehen. Diese Schwierigkniten kinnen durch den Golfreuch von HaS-Lünung

oder Bas-Lösung vermieden werden.

Der auf dem Wege der Schweislung erzielte Ton ist braun und abhängig von der Dispersität des entwickelten Silbers. Die Konnentration der S"-Lisung ist von untergeordneter Bedeutung für die Tonung. Men verwundet meist 1 pros. Lüsungen. Fein verteilies Silber ergibt gelbe Tüne, gröberes Silber braune Tone. Die mit den Sulfousken erhaltenen Tone and rothreun bis violetthraun.

Die Umsetzung des entwickelten Silbers in das Silberhalogen kann 1100h durch eine andere Gruppe von Substanzen vollangen werden, und zwar durch gawiese Metallache, deren unlösliche Reduktionsprodukte bei der Tonung mit-

without.

Solche Substancen and unter anderen Kuprichlorid und Merkurichlorid. Bei Gegenwart von KBr bleichen die Lösungen dieser Siehe das Silberbild zu Silbarhaloganid ana. Dabei scheiden sich jedoch außerdern an den Bikkstellen noch die unlüslichen Kupro- haw. Merkuroverbindungen, also Ou Ci und AgOI ab. Diose Niederschlige gehen nun ebenfalls mit dem Silberhalogenich bei der Tonung leicht in farbige Salse, z. B. in sohwarze Sulfide (bei der Schwefelung) über und verstärken somit den Tommgeeffekt. Wird u. B. als sekundäres Tommgebad bei den HgCl-AgCl-Bildern Thiosulfationung oder Natriumsulfitionung angewandt, so wird das AgOI hersmagnikst und als tonende Substants wirkt nur noch das HgCl allein, indem es in schwarzhraunes HgS baw. in den schwarzwiolobien Hg-Sulfithonnies übergeführt wird.

Silberferrorganideerfahren. Die indirekten Silberferrorganidverfahren basioren auf dem gleichen Prinzip wie die direkten Silberterrosyankiverfahren. Ka wird die Reaktionefähigkeit des metallischen Silbers mit Ferrisyanklen ausgemutet. Während jedoch bei den direkten Verfahren in einem Promes ein Motallfarrisyanid direkt zu dem unkalishen Metalliarrosyanid redu ziert wird, weiches eich als tonender Mederschlag an den Bikkstellen sblagert, wird hel dem indirekten Verfahren sunitches das entwickelte Silber in Ferrosyanzilbor umgewandels und in einem sweiten Promé das Ferrosyansilber in ein tonencles, farbiges Motalles is

umgesetst.

į

The state of the state of the state of the state of

Die Einwirkung des Ferringenkaliums auf das Silber verläuft ohne Zustimsur Bleichlösung nicht schnell genug, wahmeheinlich infolge der Bildung einer Schicht von Ferronyaneliber um die Silberkörner, die dem Ferrinyankaltum die weiters Einwickung auf das Silber verwehrt.

Der Zumis von Resgensien, welche eine geringe Lösungsähligkeit für Silberferrusyanid bestisen, wie s. B. Ammoniak oder Ammonhurrikerbonat, erhöht die

Geschwindighait der Silberierrenyanichtlichung.

Als sekundäre Tommgaldsungen komman die bereite beim direkten Ferro-zyankiverfahren arwähnten Lösungen, insbesondere H<sub>a</sub>S baw. Na<sub>2</sub>S-Lösung (beaumer Ton), (UO,)(NO,), (mit KBr) Lisung und Eitsenslaunkeung (mit KBr, mlemmer) mer Anwendung.

Vorschrift für Bleichlösung:

Kalfu(CH) Wasser Ammonisk,	-Lieung,	1	0Į	10	۳.						Alf com
Ammoniek	io	•	•	•	•	•	٠		٠		66 gam
	TO BETTE	٠	•			•	٠	•	٠	٠	10 com

Vocacheift	für	Tonungalbeungen:
T CALLETT U	щ	

Uranhadı	(UO <sub>2</sub> )(NO <sub>2</sub> ), Lösung, 10 pros. KBr-Lösung, 10 pros. Womer	:	:	:	:	:	80 com 15 com brauner Ton.
Histobadı	Hismalamidsung, 10 pros. KBr-Lisung, 10 pros. HGl-Lisung, 10 pros.						-
	HOLIdama, 10 pros.	:	•				5 ccm blauer Ton.

In neuerer Zeit sind auch Tonungsverfahren mit Edelmetallen für Entwicklungspapiere von Struckaus (1, 2) empfehlen worden, nachdem schon früher die Edelmetalltonung zur Verbesserung von mißlarhigen Tünen in rein sohwarze haw. hlausohwarze Tüne bei Entwicklungspapieren angewandt wurde (s. Eines [9, 630]). In der Praxis haben die Verfahren jedoch gegenüber den billigen anderen Tonungsverfahren keine Bedeutung erlangt.

Ein Tommgeverfahren, bei dem die Tommg durch Überführung des entwickelten kompakten Silbers in kolloideles, farbiges Silber herbeigeführt wird,

hat Formerschup (12) angegeben.

## B. Der Auskopierprozeß.

## a) Allgemeine Grundlagen der Auskopierverfahren<sup>1</sup>.

118. Die Phetechemie der Auskopierschichten. — Die Bildentstehung. Des sinfachste und auch historisch suemt gefundene Auskopierpapier ist mit Silbernitrat getrinktes und dezu if getrocknotes Papier. Im Licht fürbt sich solches Papier dunkal, wobei sich das Silbernitrat mit dem Wasser, welches durch die Hygroskopisität des Papieres surückgehalten wird, entsprechend der Rocktionsgleichung

$$2AgNO_{0} + H_{1}O = 2Ag + 3HNO_{1} + O$$

umeetst. Der Sauerstoff wird durch organische Substans des Papieres verbraucht. Das entstehende Bild 188t sich durch Auswaschen des umersetzten AgNO<sub>2</sub> nur unvollkummen fizieren. Außerdem ist die Empfindlichkeit sehr gering.

Eine Verbesserung des Silbernitratpapieres stellten die "Salspapiere" dar: Papier wurde mit NaCl-Lüsung getränkt und darauf in Silbernitrat gebadet, so daß sich im Papierills AgCl bildete. Nach dem Auswaschen wird ein Papier erhalten, welches im Licht swar rasch anläuft, jedoch werden erstens keine hohan Schwärzungen erreicht, und sweitens ist die Finierung der Bilder nicht möglich. Das in sehr geringer Menge und in sehr dispersem Zustand ausgeschiedene Silber

wird meistens sismiich weitgehend vom Philorbad geläst.

Praktisch verwendbare Schichten wurden erst erhalten, nachdem Agül-Schichten mit Bindemitteln (Kollodium, Albumin, Gelatine) und "Sensibilisatoren" hargestellt wurden. Die Anwendung eines Bindemittels hat den großen Vorteil, daß nun die lichtempfindliche Substans in einer Schicht auf das Papier aufgebragen werden kann. Das Papier ist jetzt nicht mehr der Träger der lichtempfindlichen Substans, sondern nur noch die Unterlage. Da die Papierfasor sieht redusierende Substansen enthält, wird auf diese Weise eine viel größere Haltbarkeit der Papiere erreicht. Anßerdem "versinkt" das Bild nicht mehr im Papier. He kann in der oberfischlichen, halogensüberreichen Schicht ein kräftiges Bild entstehen. Die Isolierung der Binulsionsschicht von der Papierunterlage wird in der heutigen Papierfabrikation noch durch die indifferente Barytschicht (vgl. §. 396) verstärkt.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Siehe such den Überblick S. 851,

Für die "Kraft" des Bildes, d. h. für die maximal zu erreichende Silberauscheidung bzw. Schwärzung sind die "Sensibilisatoren" maßgebend. Sie bestehen aus freiem, überschüsigem Silbernitzat und erganischen Silberschen, vornehmlich Silbersitzat oder Silbertartrat. Die Wirkungsweissieser Sensibilisatoren ist in der Absorption des bei der Photolyse des Silberchleids frei werdenden Chlors zu suchen.

Die auf diesen Schichten erweugten Bilder können mit Natriumthiosulfat

fixiert wurden.

Die Gegenwart von überschinzigem Silbernitzet und von Silbernitzet oder Silbertartrat in der Chloroffberschicht ist das Kennsnichen der Auskopierschichten. Im Gegensatz zu den reinen Halogensilbergelatinsschichten (ohne Ag-Überschiß) ist natürlich bei den Auskopierschichten die gewöhnliche abernische Entwicklung), da das Bild völlig verschleiern würde.

Wie bereits bei der Besprechung des Chloreilbers (s. S. 854) naher ausgeführtwurde, ist auch hier in den Auskopierschichten das photolytisch gebiklete Silber in hochdisperson Zustand als Adsorptionsverbindung mit den unserseitsten Sahen verbanden. Eintsprechend den Photochloriden werden hier die Adsorptionsverbindungen Silber-Silbersitzet, Silber-Silbertstrate usw. unter der Be-

michning "Photomiss" (s. Posser-scient [8]) summmengefaßt.

Wie die Photochloride, so sind auch die Photosakse gefärbte Sulutanum. Ihre Farbe (vgl. Fommerschum [J]) dürfte analog wie bei den Photochloriden vornahmlich von der Dispersität des photolytisch ausgeschiedenem Silbers alshängen. Da erfahrungsgemäß die Kopierfarbe der Schichten von dem Wassergabalt und der Lichtintensität beim Kopieren abhängt, wird offenbar durch diese Faktoren die Dispersität des photolytisch gebildeten Silbers in den Adsorptionsverbindungen besinfinßt.

Wie sich die Fürbung der Photomie in der Schicht, die ja eine der Fürbung entsprechende erweiterte baw. veränderte spektrale Lichtsbeception zur Folge hat, auf den Verhauf der Photolyse baw. auf die Bildentstehung (Schwärzungskurvo)

suswirkt, wird auf S. 418ff. dargelegt.

Der bekannte Far benumschlag, welcher bei der Fixierung der Schiehten eintritt, ist leicht zu erkätzen: Beim Fixieren werden die Adsorptionsverbindungen sanzürt, indem der Träger des Adsorbens, das Silbernalz, weggelöst wird. Das photolytisch gebildete Silber bleibt zurück und die Dispenditte dieses Silbern – es kann Kosgulation der Silberteilchen, die an einem Silbertalzkom haften, eintreten – bestämmt jetzt die Farbe der Schicht.

Rine große Zahl von organischen Silbernahen wurde von MARKTARENE-Turkungsschung (I) auf Lichtempfindlichkeit und Rignung für des Auskopierverfahren untermoht. Es seigte sich, daß die bereits in der Praxis angewandten Salze, Silbersitzst und Silbertartent mit Silberchlorid (Calloidin- und Aristoverfahren) und Silbersibominat (Albuminpapiere) kaum zu übertreffen sind.

An Anakopierschichten hat merst Wanzuer (vgl. Band 3, S. 46 ff.) den nach ihm benannten Wanzuer-Effekt ensugen können. Infolge ihrer anßercrdentlichen Feinkörnigkeit (Kornlesigkeit) sind die Auskopierschichten (vgl. such S. 64, oben) gans besoodens zur Erzsugung des Wanzuer-Effektes geeignet (vgl. S. 67). Die anisotrope Answinning des photolytisch gebildeten Silbers ist ider, im Gegensetz zum "industrien Photodichreimuns" (vgl. Nr. 25, S. 67) der Entwicklungsschichten, direkt (d. h. ohne Entwicklung) optiech siehtbar.

114. Die Photelyse baw. Quantenausbeute (auch bei durch Vorbelichtung sensthilizierten Schichten). — Die Entstehung der Schwärzungskurve bei Auskupierschiehten. In neuerer Zeit sind eine Anzahl von Untersuchungen von

WHIGHER, SCHÖLLER, SCHURER SOWIE von Engager und Normack ausgeführt worden, welche die Klärung des Zusammenhanges zwischen absorbierzer Lichtenergie und ausgeschiedener Bilbermenge in den Auskopierschiehten zum Ziel hatten.

Die Verwiche wurden an einer Aristosmukson, die nach einer Vorschrift von VALEETA hergestellt und der bequemeren Untersuchungsmöglichkeiten wegen auf

Glas vergossen war, vorgenommen,

Vorschrift der Aristosmulsion nach VALHETA: Es werden sunächst drei Läsungen bereitet:

I. 700 com Wasser II. 140 com Wasser III. 160 com Wasser 96 g Golatino 2,8 g Webnelure 8 g Zibronemelure 3,8 g NH<sub>4</sub>Cl 1,4 g NaHCO<sub>2</sub> 32 g AgNO<sub>3</sub>

Nachdem Lösung I und II gemischt sind (Temperatur 50—60° O), wird Lösung III in kleinen Portionen unter statem Umrühren in das Gemisch von I und II eingetragen.

He wird so eine Ramision erhalten, die vällig durchsichtig, also sehr feinkörnig ist. Sie enthält neben ca. 30% Chloraliber 70% Kuliohe Silberaalse in

Form von Silbersitzut, Silbertartest und Silbernitzut. Zur Klärung des erwähnten Problems ist für dieses System einemeits die absorbierte Lichtenergie und anderereits die vom Licht ausgeschiedene Silber-

menge su bestimmen.

Die Silberbestimmung in Auskopierschichten kann nur unter Beobschtung besonderer Vorsichtsmaßregeln bei der Fixierung vorgenommen werden, da Natriumthiosulfat mit einem Überschuß von löslichen Silberschen Silberthiosulfat bildet, welches schnell unter Abscheidung von Ag. S zerfällt. Anf diese Weise wird in der Schicht Silber abgeschieden, welches nicht durch Lichtwirkung entstanden ist und die Worte für das photolytisch gebildete Silber fälschen würde. Egganz (13/14, 930) und Noddack kunnten zeigen, daß bei vier gleichen unbelichtsten Valuera-Platton, die unter verschiedenen Bedingungen in einem alkalischen Fixierbad nach Formungschum (vgl. II, C, Nr. 85, S. 266 unten) behandelt wurden, sehr verschiedene Mengen von Silber in der Schicht gebildet werden. Tabelle 219 enthält die gefundenen Werte bei den verschiedenen Versnehsbedingungen.

Tabelle 219. Bei verschiedenen Fixierbedingungen in (unbelichteten, auf Glas gegossenen) Aristo-Schichten gebildete Bilbermengen.

Nr.	Pizierio-linguages	19-4 mg Ag - 012-4
1	21 Minuten fixiors in einem Bad: 10 % MagfigOg, 0,2 % NagCOg	8,1
1	Platte 10 Minuten in destilliertem Warner gewinnert, Schricht	U,1
•	und 1 % Na <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> .  Platie 10 Minuten in destilliertem Wasser gewässers, Schicht von Platie abgeschabt und auf Nuische sorgfültig gewässers.  Derauf 10 Minuten in obigem Fixieriad fixiers.  Platie in Kir-Lüsung gehadet, Schicht wie in Nr. 2 weiter-versrieftst.	2,08
•	Assembling	0,00

Das Silber wurde nach der bereits bei den Untersuchungen über Bromeilbergeleitne- und Chlorelbergeleitneschichten angewandten Methode nach Vormann titriert (vgl. Nr. 49, S. 183). Die Empfindlichkeit der Methode war 6,10<sup>-1</sup> mg Totalmenge, d. h. bei 400 qum Plattenfläche, die je Versuch stets verwandt wurde, rund 10<sup>-4</sup> mg Ag · cm<sup>-3</sup>.

Werden die Schichten beliehtet und nach den in Tabelle 219 angegebenen Methoden fixiert, so erzibt sich naturermäß bei den einzelnen Beliehtungzeithen ein verschiedenes Anwachsen des photolytisch gebildeten Silbers mit der Bolichtungsseit. Wird jedoch von den Silberwerten der einzelnen Reihen der su der Reihe (nach Tabelle 219) gehörige Silberwert für die unbeliehtete Schicht abgesogen, so werden befriedigend übereinstimmende Worte erhalten, die in Tabelle 230 verseichnet sind.

Tabelle 220. Vergleich der titrierten Silbermengen einer Aristosehielt (auf Glas) bei verschiedenen Fixiermethoden nach Tabelle 219 unter Abaug des bei der unbelichteten Schicht gefundenen Silbers.

Belletings-	Milyament bylamiati v	Milwennige in 16 <sup>-4</sup> mg Ag - que <sup>-4</sup> , relatable); und fixiec) wie in Tale, 210		Reliations.	Milestones in 10-1 mg Ag - em <sup>-1</sup> , behander und fixiert wie in 20 b. 210				
Marie,	1	8	8	Minda	Ţ	3	•		
0 1 2 4 8 16 20	5,1 1,51 0,75 9,05 4,39 5,85 8,55	3,08 0,17 0,57 1,43 2,61 4,57 6,00 8,93	0,00 0,30 0,38 1,23 3,01 4,30 6,94 8,89	40 80 100 150 900 940 800	11,18 16,60 26,4 —	11,49 16,72 26,8	11,30 16,10 26,4 34,1 28,4 40,1 41,7		

Die Belichtung der Schichtun geschah mit einer Mitralampe von 400 Korzen in einem Abstand von 50 cm. Die Schichten enthielten 1,20 mg AgNO<sub>2</sub> jo Quadratzentimeter.

Eur Kemittelung der Quantenausbeute bei der Belichtung der VARRUTA-Schicht verwandten Koasser (18/14, 983) und Nondaus monochromatisches Licht der Wellenkingen  $\lambda=436$ , 405 und 365  $\mu\mu$ . Die Koergiemessung geschah wie bei den Untersuchungen über die Quantenausbeute bei der Belichtung der Bromalbergeleitneschichten (s. Nr. 84, S. 97).

Tabelle 221. Photolyse einer Aristoemulsion (nach Varaura, auf Glus) bel bekannter, aufgesandter Lichtmenge (Quanten, [57]) für 1 — 436, 405 und

800 AM.										
	1 Amahi Quentas (81), singuisahili 182 <sup>-1</sup>	200 Add 100 Add 200 Add Add	America Aprileon	4 8/1 (Alexplan)						
436 pm	28,4 · 1014 58,8 · 1014 113,6 · 1014 227 · 1014 454 · 1014 910 · 1014 1850 · 1014	2,1 · 10-4 4,3 · 10-4 8,3 · 10-4 18,4 · 10-4 32,8 · 10-4 63,6 · 10-4 187 · 10-4	0,30 · 1014 0,60 · 1014 1,15 · 1014 2,80 · 1014 4,60 · 1014 8,9 · 1014 17,7 · 1014	1,00 · 10-5 1,06 · 10-5 1,01 · 10-5 1,01 · 10-5 1,01 · 10-5 0,98 · 10-5 0,97 · 10-6						
40 <b>6</b> pp	25,8 · 1014 51,6 · 1014 103,2 · 1014 206,0 · 1014 412,0 · 1014	8,6 · 10 <sup>-8</sup> 7,9 · 10 <sup>-8</sup> 18,6 · 10 <sup>-8</sup> 20,0 · 10 <sup>-8</sup> 50,0 · 10 <sup>-8</sup>	0,5 · 1014 1,1 · 1014 1,9 · 1014 4,2 · 1014 7,8 · 1014	1,94 · 10~8 8,18 · 10~8 1,94 · 10~8 8,04 · 10~8 1,90 · 10~8						
165 pp	11,5 · 1014 \$1,0 · 1014 \$4,5 · 1014 46,0 · 1014 60,0 · 1014 136 · 1014 207 · 1014 276 · 1014 414 · 1014 553 · 1014 1104 · 1014	6.4 · 10 · 0.3 · 10 · 0.4 · 0.4 · 10 · 0.4 ·	0,9 · 1014 1,8 · 1014 8,0 · 1014 8,9 · 1014 4,1 · 1014 8,8 · 1014 18,3 · 1014 18,0 · 1014 24,0 · 1014 21,1 · 1014 60,8 · 1014	7,8 · 10-2 8,7 · 10-3 8,8 · 10-3 6,0 · 10-3 6,0 · 10-3 8,9 · 10-3 8,8 · 10-3 8,6 · 10-3						

Ebenso wurde such die Absorption wieder unter Berünknichtigung der Gelatineabsorption equittelt (s. Nr. 84, S. 100). Für die Wallenlängen 436 und 405 μμ ergab sich, daß die Absorption der Schicht in die Maßtehler fällt. Für das Ultraviolets (λ == 865 μμ) wurde ein Wert von ca. 5% gehinden.

Die titrierten Silbormengen mit den sugehörigen Zehlen der eingestrahlten Quanten sind in Tabelle 221 wiedergogeben (Spalto 1-3). In Spalte 4 sind die Quotienten Ag-Atome · cm - , titriert : Zahl (27) · cm - (eingestrahlt) verseichnet.

Bei Annahme einer Quanterianaboute 1 law. nahe 1, enterprechen diese Zahlen

der Absorption der Schicht.

Aus den Zahlen der Tabelle 221. Spalte 4, (sowie auch der Tabelle 200) ist suniohet die wichtige Taineche zu wiennen, daß die photolytisch gehikleten Bilbormengen proportional mit den eingestrahlten haw, absorbierten Lichtmangen ansteigen. De weiter in Spelte 4 für A = 365 HH mit Hilfs der photolytisch gobildeten Silbermones und unter Annahme der Quantenausbeute I burschneten Abscription mit der auf optischem Woge ermittelten Absorption der Schicht von 5 % mit einer Genauigkeit übereinstimmt, die den Veranshebedingungen entepricht, kann auch bei den Anskopierenhichten (wie such bei den Bromellber und Chlorell bergale time-Entwickhungsschichton) mit einer Quantensuabeute 1 gerechnet werden.

Man ist demnach berechtigt, die Zahlen der Spelte 4, Tabelle 221 anch für λ = 436 μμ und λ = 406 μμ ala dia Abscriptionen der Schicht für diese Wellen-

langen ansmehen.

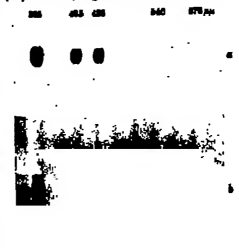
Die Werte dieser Absorptionen von 1-3% stimmen insoforn mit den optisohen Messungen überein, als sie -- wie

oben erwähmt - von der Größenordnung der Meßtehler der opbischen Methode shid.

Houser (18/14, 988ff.) und Noppack haben weiterhin an der erwähnten Aristoemulsion auch die mit langem bekannte Sensibilisierung der Auskopieremulsionen baw. des Chlorsilbers durch Vorbelichtung niher studiert. -Wie bei der Photochemie des Chlossilbers (S. 869) erwähnt ist, wird bei Belichtung mit einem sichtbaren Spekterum das Chloraliber, welches unsprünglich mur für blauvioleties Licht sumfindlich ist, allmählich für alle Farben des Spektrums empfindlich, so daß sich das ganse Spektrum oft in Verbindung mit einer Furbanampasung auf der Chlorellberschicht abhildet. Der gleiche Effakt tritt anch bei der Anskopierschicht nach VARMERA auf.

Von den genamien Autoren wurde die Senelbilisierung der Valuerra-Schicht

für grünes Licht geneuer quantitativ untersucht. Zunächst werde das Wesen und die Ruistehung des Hillektes näher erläutert. Hiersu diene Abb. 275. Auf eine Aristoschicht nach VALMETA, wie zie oben näher



beschrieben wurde, wird das Spektrum einer Queckeilberlampe bei sehr breiter Spaltöffnung des Spektrographen projisiert, und swar:

1. auf die unbelichtete Bahicht (a);

2. suf die unbeliehtete Schicht, darauf wird mit  $\lambda = 430 \, \mu\mu$  die Nebelst allgemein nachhelichtet (b);

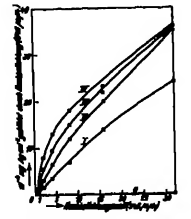
8, and die allemein mit  $1 - 436 \mu\mu$  vorbalichtete Schicht (c).

Im easten wie each im sweiten Fall werden entsprechend der Alwarptken der Chloralibers mur die intensitätsstarken Linien  $\lambda = 865~\mu\mu$ ,  $405~\mu\mu$  und  $436~\mu\mu$  slehtbar. Auf der nach 3 mit blanem Licht vorbelichteten Schicht dagogen wird auch die grüne und gelbe Hg-Linie ( $\lambda = 646~\mu\mu$  und  $678~\mu\mu$ ) einkopiert. Die Schicht ist also durch die Vorbelichtung für grünes und gelbes Licht empfindlich gravenkor.

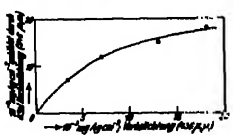
Die quantitative Untermehung des Effektes erstreckte sich vornehmilich stif die Ermittelung der Abhängigkeit der Photolyse der Schicht durch grünen Licht

> (Menge des photolytisch gebildeten Hilbers) von der durch die blaue Vorbelichtung pobildeten Silbermenge.

> Es wurde folgendermaßen verfahren: Eine Amshi Valuura-Platton wurden nit blauem Licht der Hg-Lampe (1 :: 430 pp)



Ald. 170. Ambles für deutig gefene Liebe plants gefene gehabenen Mineramen nach der Dauer der Gefehallstäten bei vorzellenmen Zunverfallstätungen. @ ginn Zharverfallstätung.) 2—17 Manten fallstätungen deutschaft 75 Mineramient.



Alb. 877. Albüngiginik der derek A Stamber (Griebeliebeng photolytisch gebildeten Mikerypenge Stol der Gerek Maryorhelisbung gebildeten Mikerypenge Der Grieben Anderstandelist ford Glieb.

verbelichtet und dezunt mit grünem Licht der Hg-Lempe ( $\lambda = 546~\mu\mu$ ) verwehirden lange nachbelichtet. In beiden Fällen wurden die photolytisch gebildeten Hillermangen nach dem bezeits oben näher beschriebenen Verfahren, insbesondere unter Beschtung der Versichtsmaßregeln beim Pixieren, durch Titestion beschund.

In Tabelle 222 sind die so gemessenen Versuchsdaten versaichnet. Die leiste Strahlung hatte eine Intensität von 0,34 Lennen, die grüne eine sulolus von

0.26 Lumen.

In Abb. 276 sind die Daten der Tabelle 222 graphisch dargesteilt. Wir versichtlich wird der Anstieg der durch die grüne Nachbelichtung gebildeten Milier-menge mit sunehmender Vorbelichtung, d. h. mit sunehmender Blaubelichtungssälbermenge steller. Bei geringer Vorbelichtung (Kurve I) wächst die Nachbelichtungsallbermenge samthernd proportional, bei den übrigen, stärkeren Vorbelichtungen in Kurven, deren Verlauf dem der Reponentialfunktion ähnlich let, an.

Um die direkte Abhängigkeit des Nachhelichtungseilbers von dem Vorbelichtungseilber zu erkemen, muß die in gleichen Nachhelichtungszeilen gebildete Eilbernenge in Abhängigkeit von verschiedenen Vorbelichtungszeilbermengen betrachtet werden, wie es (Abb. 277) für Nachhelichtungszeilten von

je 8 Stunden gembeben ist,

Tabello 222. Silberbildung durch verschiedene Nachbelichtung mit Licht 2 - 548 gz beiverschiedener Vorbelichtung mit Licht 2 - 435 gz auf einer Aristo-Schicht (auf Glas gegossen).

Deput Ver- in Believe and 488 per	Duck Meddelishing (Sénnden) wil 648 pp gebildeler (Mer (mg - mar*)										
Affree Mg · em ·	4	1	1	4	8	14	-				
7,1 -10-4	0.00 10-4	0,00 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10	0,15 · 10 · 4 0.80 · 10 · 4	0,35 · 10 · 0 0.65 · 10 · 0	0.7 · 10 · 10 · 1.8 · 10 · 1	1,4 · 10-4					
18,8 · 10-4 18,15 · 10-4	0.07 • 10-2	0.95 · 10 <b>−</b> °	0.86 - 10-	0.95 • 10	1.5 -10-	3.3 -10-0	3,6 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10 · 10 · 1				

Man erkennt, daß die Grünempfindlichkeit (ausgedrückt in mg Ag • cm<sup>-1</sup> je 8 Stunden) der Schicht mit der Menge des durch blaze Verbelichtung gebildeten Silbers gemäß einer Kurve exponentiellen Charakters wichst. Ob tatalahlich ein Gronswert erreicht wird, ist allerdings nicht mehr festgestellt wurden.

Ans der Tatesche, daß die Schicht durch die Blauverbelichtung für grünes Licht empfindlich wird, folgt nach dem Geseis von Georgewes-Dearms (vgl. S. 87), daß die Schicht für grünes Licht auch eine Absorptionsfähigkeit erhalten haben muß. Daß diese Absorption tetstohlich vorhanden ist, läßt sich an der Ross- bis Purpurfärbung, welche die Schicht durch die Vorbelichtung angenommen hat, dirakt erkennen.

Eine quantitative Bestimmung der Absorption für Grün läßt sich ausführen, wenn für alle Vorgänge, sowohl für die Photolyse durch Vorbelichtung, wie auch für die Photolyse durch Nachbelichtung, eine Quantenausbeute von ca. 1 angenommen wird. Aus Tabelle 222 ist zu entnehmen, daß im Durchschnitt ca.  $10^{-4}$  mg =  $5.6 \cdot 10^{-14}$  Ag-Atome Nachbelichtungssilber pro Stunde durch 0,36 Lumen, entsprechend  $8.2 \cdot 10^{12}$  Quanten  $(5.7) \lambda = 545 \mu\mu$  je Stunde (eingestrahlt), abgeschieden werden. Die aktive Absorption für Grün beträgt also:

gabiklete Ag-Atome pro Stunds = 
$$\frac{8.6 \cdot 10^{14}}{3.8 \cdot 10^{17}} = 0,18 \%$$
.

Auch für Gelb und Bot besitzen die verbelichtsten Schichten eine (allerdings sehr gezinge) Roupfindlichkeit und infolgedetzen eine Absorption. His ergab sich für

 $\lambda \rightarrow 580~\mu\mu$  eine Absorption von 0,04 % and  $\lambda = 016~\mu\mu$  eine Absorption von 0,008 %.

Die Deutung des Ursprungs (s. auch Emm [18] und Lärre-Cramm [14]) der durch die Blauverbeichtung hervergerufenen Grün-, Gelb- und Rotempfindlichkeit dürfte am einfacheten und naheliegendsten mit Hilfe der Amahme zu geben sein, daß der absorbierende Kärper im Grün, Gelb und Bot das durch die Vorbelichtung geschaffene gefärbte Photochlorid ist. Die Photolyse, welche durch die grüne Nachbelichtung ausgelöst wird, stellt sich somit als eine normale Photolyse der entsprechend ihrer Absorption purpur his rote gefärbten Adsorptionsverbindung swischen Ohlomilber und Bilber (Photochlorid) dar.

In diesem Sinne ist das primit durch Blauvorbelichtung entstandene Silber an der Entstehung der Grünehsorption der Schicht beteiligt. Die Gesamtsbaception des Vorbelichtungsellbers dagegen sieht mit der Grünehsorption in keiner direkten Besiehung, wie ein Vergieben der Gesamtsbaception des Silbers von 20—30% mit der skitven Absorption der Schicht im Grün von 0,18% bzw.

im Gelb von 0,04% und im Bot von 0,003% ergibt.

and in

Die Grünempfindlichkeit des Chlorafibers kann auch ohne Vorbolichtung hervergereien werden, indem die Adearptionsverbindung zwieden Chlerallier und Bilber aus den beiden für sich hergestellten Kollekten dargestellt wird. (s. Home [18] and LUPPO-CHANGES [96, 7]). ~

Die Untermehangsergebnisse von Weinner (8) u. Sonöraus, Son(hause (1) sowie van Bandener (I), welche vor Egazer und Nordaar en den gleichen Sahichten Ahnliche Untersuchungen ausführten, welchen in verschierlongs Punkten von den oben dargelegten Beobschrungen ab. He wurde gefunden:

1. Die Kurve für die Abhängigkeit der ausgeschiedenen Bilbermenge von der shorblerten Strahlemmengo (welfes und monochromatieches Licht  $\lambda = 430 \,\mu\mu$ ) hab eine & Form (im Generalis zur geraden Linie bei Eugener und Nordack, a. Tab. 221). Die photolytisch gebildete Silbernenge steigt also im Antengestadium der Ho-

lichtung superproportional an.

2. Der Kintritt der Photolyse an sich sowie das superproportionale Amsteigen. der photolytisch gebildeten fillbermengen wird gedenten als Schelblikestion des jeweils vorhandenen meinlischen Silbers in der Schicht (primir durch Reifung, spitter durch Photolyse execugt). — Der konsequente Ausbau dieser Verstellung führte zu dem Satz, daß zicht das Chloralber, sondern das Bilber in der Solitons die lichtempfindliche Substanz ist.

3. Die quantitative Auswertung dieser Annahme ergibt bei Extrapolation der Messungen auf den Bilberwert 0 die Quantenausbeute 1 (Gültigkolt dos

Aquivalentgeschen).

Diese Hamptengebriese der Arbeiten von Wannarer, Sonönnen und Sommaner wurden von Houses (18/14, 945) und Nonnaux in Hinsisht auf die Widernurtielte zu ihren eigenen Resultatzn eingehend diekuisiert. Dabei ergab sich, daß die Moßund Arbeits- (Fixierungs-) Methoden von Wansauer, Scenitzaus und Schwauser von denen von Rogner und Nombaux en Genauigkeit in vielen wesentlichen Punkten erheblich übertroffen werden. Insbesondere konnte nachgewiesen werden, daß anch die Werts von Sonumer (wie die von Hoomer und Nonnaux) eine Extrapolation auf die Allbermenge 0 bei der Bestimmung der Quantenausbeute (s. oben Punkt 8) nicht als mitmig erkunnen lamen. Gegen die Annahme der Lichtunempfindlichkeit des Chlorafibers wandten sich außer Hosmer und Noumaux vor allem such Enus (17) und Lörro-Chances (11).

Durch die Ermittehung der Abhängigknis der photographisch gebilkloten Silbermenge in den Auskopierschichten von der aufgemandten bzw. absorbierten Lichtmange sollte die Schwärsungskurve der Auskopierpapiere, wie sie in der Praxis bei der Bildentstahung zur Answirkung kommt, bestimmt sein. Die Kompilsierung der Verhältnisse durch einen Einbwicklungsprozeß, wie er bei eler Entstehung der Schwitzungskurve der Entwicklungsschichten eine Hauptrollo

spiels, falls hier fort.

Nach den Unterstehungen von Recentr und Noodaak müßte also die Sokreknungskurve der Auskopierpapiere (die Begelmisse der Arbeiten von Econor und Nonnaon besüglich der Aristo-Emulsion nach Varanera könnon im Prinzip mit großer Wahrscheinlichkeit auf die Gesamtheit der Auskopierschichten abertragen werden) geradling anstelgen, wenn monochromatisches Licht

zum Belichten verwands wird.

Wird mit weißem Licht kopiert, wie es in der Praxis meistens der Fall ist, so werden such hier hei den Auskopierschichten die Verhälteriese für die Buistehung der Sehwärzungskurve recht komplisiert. Buisprechend den oben dargelegten Behinden über die Sensibilisation der Auskopierschichten durch Photomisbildung mn8 sich dann nämlich der eigentlichen Blanempfindlichkeit des Chloralbers die durch Photosaksanalhilisiarung hervorgarufune Empfindlichkeit überlagurn.

Hierdurch kann die Schwärzungskurve der Anakopierschichten einen superproportionalen Anstieg bzw. eine S-Form erhalten: Es wirken sumichet nur die
blauen Strahlen der weißen Lichtquelle. Ist Photosals gebildet worden, so beginnt
die Schicht auch im Grün, Gelb und Bet zu absorbieren, so daß die in diesen
Spektrulgebisten photolytisch gebildeten Silbermengen den proportional mit der
Belichtung ansteigenden Blau-Silbermengen sugefügt werden, und zwar in mit
der Belichtungsdauer stalgendem Maße. Die Stärke dieses Überlagerungssefinktes,
d. h. die Durchbiegung der Schwärzungskurve im unteren Teil wird somit abhängig von dem Intenstifitzverhältnis der blauen und grünen Strahlung der Lichtquelle sein. Die größte Durchbiegung wird eine Lichtquelle erseugen, deren Grünintensität groß gegen die Blandnensität ist.

Haakte Ausmessungen van Schwirzungskurven der Auskopierpapiere unter definierten Beliehtungsverhältnissen sind nicht in der Literatur zu finden, zo daß die oben dargelegten Folgerungen sich nicht näher nachprüfen lassen. Die allgemeinen bekannten Schwirzungskurven der Auskopierpapiere sind mit weißem Licht hergestellt und zeigen mehr oder minder alle einen Durchhang im unteren Tell, aus dem jedoch bei logarithmischer Durstellung wenig zu schließen ist

(vgl. s. B. die Abb. 278-230).

Die Besinfingung des Kopiercharakters der Auskopierpapiere durch Furbfilter, wie sie in der Praxis angewands wird und von Formerwomen (10, 13) untermaht wurde, sieht som Tull in Übereinstimmung mit den dargelegten Forderungen der Theorie, wenn auch exakte und siehere Vergisiehe nicht gewogen werden kümen, da die beim Kopieren (in Hinsicht auf rein praktische Zwecke) verwandten Filter sieher nicht menechromatisches Licht durchließen.

Bekannt und viel verwendet in der Praxis sind vor allem die Wirkungen von

Gelb- und Blaufilter.

Unter dem Gelbfilter wird nach Frankerschung zwer der Kopierumfang der Schichten nicht wesentlich verändert, doch werden die hikiwichtigen Halbidne in den Lichtern der Positive bedeutend mehr berausgearbeitet. Das heißt offenbar: der Durchhang, der superproportionale Anstieg im unteren Teil der Schwirzungskurve ist stäcker geworden. Im Sinne der obigen Ausführungen wirkt also offenbar das Gelhfilter durch eine Verschlebung der Rosegieverteilung im durchgelassenen Licht: Blau wird im Verhältnis sum Gelb-(Grün) stark gesehwicht. Die Bedingungen zur Entstehung eines starken Durchhanges sind so gegeben.

Im Gegenste zu dem Gelhillter wirkt ein Blaufilter dadurch, daß os weichere Kopien liebert. Im Sinne der Theorie deutet dies darauf hin, daß sich hier die vernehmlich durch blaue Strahlung execugie proportional austeigende

Sohwkeningskurve answickt.

Schwärzungskurven bei Belichtung unter diesen Farbilitern sowie bei mono-

chromatischer Strahlung sind in der Literatur nicht zu finden.

Ein weiterer Faktor, der für die Eintstahung der Schwärzungskurve auf Auskopiesschichten von Redeutung sein kann, ist die Deckkraft des photolytisch gebildeten Silbers. Bei dem sehr feinen Verteilungsaustand, in dem das Silber in den Anskopiesschichten abgeschieden wird, künnen besüglich der Dispersität des Silbers erhebliche Differensen bei verschiedenen Schwärzungen auftreten, und da die Deckkraft des Silbers von seinem Verteilungssustand abhängig ist, kann also auch die Deckkraft des Silbers sehr schwanken (vgl. S. 77). Wie weit die Schwärzung haw, die Schwärzungskurve auf Auskopierschichten von diesen Faktoren abhängig ist, läßt sich aus dem bieher verliegenden Versuchsmatznial nicht ersehen.

115. Die Deinilwiedergabe der Auskeplerschiehten. Die Schwäckungskurve der Auskopierschiehten hat — werdgetens unter den in der Praxis vorherrschienden Bedingungen -- die prinstpiell gielche S-Form wie die Schwätzungskurve der Entwicklungsschichten. (Über die Entstehung der S-Kurve vgl. den

vorstehenden Abschuitt.)

An einer Auskopierschicht ist soerst das Besi prozitättsgesetz von Burrou (1,1862) und Bosoon bestätigt worden. Seitdem wurde angenommen, das sich die Gultigkeit des Beziprozitätsgesetzes ganz allgemein über alle Auskopierschichten erstreckt. Erst Forsunzummen (3) wies in neuere Zeit nach, das die Schwärzungskurven der technischen Papiere, walche naben Chloralber und überschünzigem Silbernitzet noch "Photoschu" (s. 8. 412) enthalten, bei Verwachung einer Internitätsische und einer Zeitsische wesentlich voneinander abweichen. Abb. 278 gibt swei Schwärzungskurven auf einem selbsttonunden Oalleidinpapier (zilbereitzsthaltig, Minnes-Aurotyp) wieder, von deren die eine

mittels cines Grankells, also einer Intenstitizskale, die andere durch verschieden lange Br-

lichtungen, erhalten wurde.

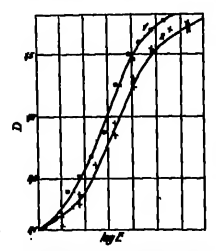
Uber die Schwitzungskurve der Alhuminpapiere ist wenig bekamt. Nach Hünt (1) einemette und Journ (18) andererseite soll für sie charakteristisch sein, daß der Anstieg im unteren Teil der Kurve siemlich stell, dagegen der Anstieg im oberen Teil von der Mitte his sur Erreichung der maximalen Dichte — susgesprochen fisch vurliuft.

Die Gültigkeit des Bestprositätingsseines ist also nur für Chloreffber-Silbernitent-Schichten (Bussen und Boscon) nachgewiesen. Wird der Schwanzechun-Raponent aus den Daten der Abb, 278 berechnet, so ergibt sich, daß swischen den Schwärzungen 0,9—1,8 der Wert von p konstant ist und im Mittel 0,83 ± 0,01 beträgt. Die Abweichung des Schwarzschund-Exponenten von 1 ist also beträchtlich.

Für die Sunstinmetrie der Anskopierpspiere außerordaublich ersolwerund ist die

papere anterordentian erantwerend as die Farbung der Silberniederschläge, insbesondere auf den ungetonten Bildern. De sowohl blaue wie auch rote Bilder erhalten werden, ist ein photometrieteter Vergleich der Schwitzungskurven verschiedener ungetonter Schichten metetene nicht möglich. Durch die Tonung ist, wanigstene in weiten Griensen, ein Ansgleich der verschiedenen Färbung der Bildenheitensten möglich. Am vorteilhaftesten ist ein blautehwarser Ton, der sich im allgemeinen durch gemigend langes Tonen immer erreichen läßt. He ist daher auch nur auf gleichen Ton und nicht etwa gleiche Zeiten lang zu tonen, dem verschiedene Schichten tonen verschieden schuell, würden also bei gleicher Tonungszeit verschiedene Tone erzeben.

Weitschin ist abweichend von den Entwicklungsschichten für die Anakopier-schichten die Veränderung der Gradation der Kopie durch den Fixier- und Tommgaproseß bei der Senetionestrie zu berücksichtigen. Ist die totale Expositionestale (entsprechend der Enpositionestifferens für maximale Dichte und Schwelle, vgl. Abb. 267) von der Tommg bzw. von dem Fixieren #S<sub>p</sub>, die totale Expositionestale nach der Tommg #S<sub>p</sub>, R<sub>g</sub> der Bückgang (R der Faktor für die



Ald, 170. You had show Raff- and show Intemple had also Analysis paids (Deletile relationship, Misses).

O Interditional (1)

Abedraudnia: Faktor il pro Tallabila.

Expositions verlängerung) der Schwelle und  $R_D$  der Rückgang der maximalen Dichte, so kann die Besiehung aufgestellt werden:

$$\frac{RB_0}{RB_0} = \frac{R_B}{RD}.$$

De die maximalen Dichten im allgemeinen praktisch nicht durch die Fixierung baw. Topung verringert werden, gilt  $R_D = 1$ , so daß resultiert:

$$18. = R_8 \cdot 18.$$

Die Schwellenwerte lamen sich leicht ohne Hilfsmittel allein mit dem Auge bestimmen, die Erreichung der maximalen Dichte bei einer Stufenakale ebenfalle; bei einer Keilkopie muß allerdings ein Photometer zu Hilfe genommen werden. Die Schattengreuse (Erreichung der maximalen Dichte) fällt bei den meisten technischen Schichtun mit der Brunnsgreuse zusammen.

Die Anwendung der sensitometrischen Begriffe und Mothoden von Goldzung (s. Rutwicklungspapiere Nr. 110, S. 383) führt bei den Auskopierschichten zu folgenden Ergebnissen.

Damit noch sine Durchseichnung in den Schatten des Bildes vorhanden ist,

maß sein:

$$AS_n \ge \text{Negativumliang } (D_{\text{max}} - D_{\text{min}})$$
.

Ist #8. < der Negativumfang, so künnen nur Bilder erhalten werden, die in den Schatten oder in den Lichtern keine Durchseichnung mehr aufweisen. Du ein Fehlen der Durchseichnung in den Lichtern für die Bildwirkung viel nachtniliger ist als in den Schatten, so wird man im allgemeinen entsprechend kopieren. Die Überschreitung der Schattengrouse macht sich in diesen Fällen rein äußerlich durch Bronsieren der Schatten bemerkbar.

Da die Negativumfänge normalerweise swischen 1,0 und 2,0 liegen, muß auch  $BS_n$  diesen Größen bei guter Bildwiedergabe enteprochen. Ein Wert von 2,0 für  $BS_n$  entepricht ungeführ dem technisch maximal zu orreichenden Wert. Papiere mit  $BS_n > 2$  sind kaum erhältlich. Papiere mit  $BS_n < 1$  werden als harturbeitend beseichnet und können nur für Negative mit sehr geringem Umfang verwendet werden.

Die Messungen von Gormung (2,76), Forsswennum (2) und Justes (2,609) ergaben für die verschiedenen Anskopierschichten die in Tabelle 223 zusammengestellten Daten. Besüglich der Definitionen der einzelnen sensitemetrischen Größen sei auf Abschnitt Kr. 103, S. 371, verwiesen (insbesondere hostiglich Kopierumfang und Appassungsfähigkeit).

Tabello 253. Bensitometrische Daton einiger Auskopierschichten.

Rebblech	Role il yo Role il yo Role il Role il	Dans - Dat	D <sub>arre</sub>	Engler- up to ag	An particular.
Oslicidin, glänsend Oslicidin, mate Oslicidin, glänsend Tonfixierbad { Oslicidin, mate Oslicidin, mate Oslicidin, hart, glänsend Oslicidin, hart, glänsend Oslicidin, hart, glänsend Oslicidin, hart, glänsend Atsito - Pupter (Kodak - Sciio), selbuttonend ( = 1,5, ig H = 0,60, für den gezadlinigen Tell der	1 1 0,5 0,1 0,1	1,9 1,8 1,6 1,5 1,8 1,0 2,0	9,0 1,8 9,9 1,9 1,8	1,8 1,8 :	0,7
Euro).	•	1,80	2,0	]	1

Von allen Papierarten erfordert das Albuminpapier, wie aus den Zahlen der Tabelle 233 ersichtlich ist, bei seiner ausgesprochen langen Expositionsskale die bräftigsten Negative. Ein Vergieich mit den Zahlen der Tabelle 208, S. 377, für Entwicklungspapiere seigt femer, daß die maximale Dichte bei den Auskopierschichten relativ zu den Entwicklungsschichten sehr groß ist. Infolgedessen haben die Gelicidingspiere bei einer normalen Steilheit, d. h. bei einem Kopierumfang, der einem welchen Chlorailberentwicklungspapier entspelcht (vgl. Tabelle 209, S. 386), eine große Anpassungsfähigkeit. Die Gelicidingspiere sind daher, wie bereits seit langen aus der Praxis bekannt, für alle normalen und kontrastreichen Negativo branchbar (mit einem Negativumfang von os. 1,2—1,9).

Sowohl die Lichter als such die Schatten seigen alle Details. Seiern belegte Weißen nicht durchaus vermieden werden sollen, können die meisten Negative innerhalb des Expositionsgebietes, walches dem mittleren annähernd geradlinig ansteigenden Teil der S-Kurve entspricht, kopiert werden, wedurch die bekannten

detailreichen Bilder auf Auskopierschichten ersielt werden.

Der Kinfluß von Farbfiltern auf den Kopiercharakter bew. die Schwärzungekurve der Auskopierpapiere ist im vorangehanden Abschuitt (Entstehung

der Schwärzungskurve Nr. 114, S. 419) besprochen.

116. Die Grundlagen der Bielmetalltunung. Allgemoine Grundlagen. Die Dispersität der Bildsubstans, also des Silbers der Auskopierschichten, ist sehr viel größer als die Dispersität der Bildsubstans der Eintwicklungsschichten. Bei der nicht sehr großen Widerstandsfähigkeit des Silbers chemischen Einfliesen gegenüber ist daher das Silberbild der Anskopierschichten den ohanischen Einwickungen der Atmosphäre (wie Oxydation, Schwefslung usw.) sehr stark ausgeseist, so daß die Silberbilder suf Anskopierschichten nur eine geringe Haltbarints aufweisen wirden. Hinzu kommt, daß, ebenfalls durch den großen Vertallungssestand des Silbers in den Schichten, der Bildton nicht schwarz, sondern gefärbt ist, und swar meistens in Tönen, die vom Auge als unschön empfunden werden (gelbbram).

Beiden Miliständen, sowohl der geringen Haltbarkeit wie auch dem Bildton, kann durch Überührung des Silberbildes in ein Bild aus einem Hilelmeisil, wie

Gold, Pietin, Palladium usw., shgeholisu worden.

Um die Verwandlung des Silbers in ein Edelmetall durchsuführen, ist im Prinsip nur ein Baden der Schicht in einer Lösung notwendig, welche Imen eines Edelmetalls enthält. Entsprachend der Differens der maximalen Arbeiten hal den Überführungen

#### Motellion -- Motellatom

wird dam das Ellber durch das Edelmetall erseint (s. Foranszauerns [4]). Die Arbeit, welche zu leisten ist, um ein Metall aus seiner Lösung auszuscheiden baw. um ein Metallich in ein Metallstum übersuführen, ist gegeben durch die Zersetzungsspamung des Metalle, die in Volt pro Mormallösung gemessen wird. In Tabelle 224 sind die Zersetzungsspamungen (#) des Ellbers und einiger Edelmetalle sowie die für den Tumngsprozen mangehiliehen Differensen

$$d = (\text{Existmetallion} \longrightarrow \text{Existmetallion}) \longrightarrow (Ag' \longrightarrow Ag')$$
  
 $d = B_{2a} \longrightarrow B_{2g}$ 

munmengestellt.

Für die Praxis kommen im allgameinen mur Gold- und Platinsakse für die Tunung zur Anwendung. Aus den Zahlen in der dritten Spalie der Tahelle 254 ist zu erkennen, daß die Tommg mit Gold wesentlich energischer vor sich geht- als mit Platin oder Palladium. Die mit Platin oder Palladium sehr lengsam verlaufenden Tunungsprozense mitsem daher, damit praktisch annehmbere

Tab. 234. Zersetzungsspannungen einiger Edelmetallaalso (vgl. Ausoc [4], Ausstannu. Lorrusa).
(Bewegen auf die Wesserstoffnormalelektrode.)

Identia)	,	3 m - 3 Ly
Ag' → Ag  Pi → Pi (Wnannez [1, 318])	+ 0,90 < 0,88 0,83 1,8 1,5	+<0.06 0.03 0.5 0.7

Tonungsgenhwindigkeiten ersielt werden, durch Zunktze (Wasserstoffien usw.)beschieduigt werden. Es ergibt sich also, daß Gold das weitens gesignetste Metall für Edelmetallitenung ist.

Über die quantitativen Verhältnisse bei der Ridehnstalltonung haben schon die Arbeiten von Davasum (I) und Graam im Jahre 1804 Aufklärung gegeben.

Es wurde gefunden, daß

1. für jedes abgeschiedene Goldstom die äquivalente Menge Silbor in den Ionensustand übergeführt wird; daß also die Umsetzung nach dem Schema

$$3 Ag + AnOl_4 = An + 3 AgOl_1$$
  
hav.  $Ag + AnOl = An + AgOl_1$ 

orfolgt:

2. eine Höchstaubstitution von ca. 40-50% der Eilberbildenbetans durch

das Gold erzielt werden kann.

Bei rhodanidhaltigen Goldienhildern (s. unten) wurde für Celloidingspiere bei extrum langer Tonungsdauer eine Substitution von 80—100% gefunden (s. Nautas [I]). Bei den normaken Tonungsmethoden mit Piatin fanden Lustina (Is) und Surawers eine Maximalauhstitution von 75%. In der Praxis ist jedenfalls durchaus nicht mit einer vollständigen Substitution des Silbers durch das Edelmetall zu rechnen.

Die Edelmetallierung der Bilder auf Auskonierschichten kann

1. in einer fixiernatronfreien Lüsung des Ridelmetalls (Verfahren mit getrennten Bädern),

2, in einer fixismatronhaltigen Lösung des Edelmetalls (Tonfixierhad-

verfahren) erfolgen.

Wird die Tenung vor dem Fixieren, also in getrennten Büdern vorgenommen, so wird swar der Brasts des Silbers durch das Edelmetall durch das anwesende Silberahlerid, welches das Silber sum Teil schütst, erschwert. Wird erst fixiert und dann getont oder wilnund des Fixierens getont, so ist das Silber des Bildes der Binwirkung das Bidelmetalls ungeschütst ausgeliefert, so daß die Umsetzung schneller erfolgen kann. Jedoch ist das Tonen in getrennten Bidern vorzusiehen, weil hier die Schweibltoming durch das Fixieres is leichter ausmenhalten ist als bei dem Tonfizierbadverfahren.

In allen Fällen ist vor dem Tonen ein Auswässern der Schicht und darauf ein Baden der Schicht in einer Kochsalslösung vorteilhaft (s. Formstruchen [5]). Hierdurch werden einemeits die Malichen Silbersalse aus der Schicht entfarnt haw, in der Schicht in unlösisches Chlorailber umgewandelt; anderenstits wird die freie Säure aus der Schicht ausgewaschen. Diese Maßnahme

hat den Zweck, daß

1, bei dem Verinhren in getremnten Bildern die Ausfällung des Goldes aus

dem Tonbad verhindert wird (Allbernitzet rechelert Goldenlaldeungen);

2, bei dem Tonfisierbedverfahren die Schwefeltunung weitigehend vermieden wird. — Bei Gegenwart von Ellbernitzet in der Schicht bildet sich Ag.S.O.

welches sich — sumal in seurer Lieung — sofort unter Absolutiklung von Ag.S senseist und so eine unerwünschte Schweieltenung herbeiführt:

$$A_{II}B_{II}O_{II} + H_{II}O = A_{II}B + H_{II}BO_{II}$$

Noch weitzehender als durch das Chlorastriumbad werden die Kelichen Silbermine in der Schicht durch ein Brumkalibad in unlösliches Silbersalz (AgBr) umgewandelt. Die Tonungsverzögerung ist infolge des Schutzes des Bikkeilbers durch das gebildete Brossellber jedoch so groß, daß mit einem Kreide-Goki-Tonbad nur Sepistone und keine schwarzhianen Tone mehr erhalten werden.

Statt des Halogenenkhades kunn auch ein Zusatz von Halogouselle sum

Tunbed Anwendung finden.

Während die Umwandlung der löslichen fillberenke der Schicht in unlösliches Halogensilber bei den Soldehten, die von außen das tonende Edelmetell eingelührt erhelten, auf die Tonung veralgeend und hindernd wirkt, ist das Umgekohrte bei den selbettonenden Schichten der Fall. Hier, wo das tonende Goldsels in der Schicht enthalten ist, wird durch die Umwandlung des Silbersskkomplexes, welcher das Bildeliber trägt, gewissermaßen eine Mombran gebildet, valche des der Schicht beigemengte Goldsels einhüllt. Im Innern dieser Missile wird daher die Goldlösung en der Wegdiffusion verhinders, so daß olne energische Tomme einteitt. Auf diese Weise erklärt sich die tommenverstürkende Wirkung der Konbealsbilder bei den salbettonenden Sobiohten, sowolul in qualitativer als such in quantitativer Besiehung. Es ist einleuchtend, daß größere Kochenlakomentention auch größere Tommgewirkung analöst. Der Ton muß sich also in Übereinstimmung mit der Befahrung mit steigendem Koohen kepohalt des Vorbades nach Blau verschieben.

Die erzielten Tone hangen bei den Edelmetallbädern ganz allgemein von

folgenden Umständen ab:

1. Von dem Dispersitätesvetand des abgeschiedenen Edelmotelle. Hochdisperses, kollaideles Gald ist ross his bituliahrot, weniger disperses Gald ist blan gaffrbi.

2. Von der Uherlagerung der Fürbungen des abgeschiedenen Edalmotalis

und des mehr oder weniger nicht ersetzten galbbraumen Bilbera,

Hierans ergibt sich, daß mit fortschreitender Goldtonung Verschlobung des Bildions von Bläulichrot über Blauviolett nach Schwarzblau stattfindet. Platintonung ergibt sunichet braune und schließlich braunschwarze Töne. Timbehwarm Tine werden durch kombinierte Gold-Platin-Tonung orzielt.

Die Zusammensetzung der Edelmetalltonbäder hat auf die prinzipielle Tommgefiltigkeit der Bäder keinen Einfinß, wohl aber auf den end-

guling excisiten Ton.

Goldbåder. Die Goldtonbåder werden sweckmäßig nach ihrer Reaktion in saure, alkalische und neutrale Tombilder eingestellt. Als Goldstalts wird im

allgameinen Goldchlarid-Chlorostrium (Goldsalz) (NaAnCi, + 2H<sub>2</sub>O) vorwandt. Die sauren Goldbäder, bestahend aus einer Goldsalzieung, welche mit-Zitronensture angestuert ist, zerstüren leicht die Halbtüne und sind infolge Solbst-reduktion des Goldsnies wenig haltbar.

Die alkalischen Goldbäder sind ebenfalls wenig haltbar. Ein mit Borax angesetztes Goldhad has z. B. bereitz nach 24 Stunden kaum noch Tonungsfilligicals, de alle Goldionen in negative Apraticaten umgewandels sind:

$$AnOl_0 + 4 NaOH \sim NaAnOl_0 + 8 MaOl + 2 H_0O$$
.

Das Gold geht hierbei von dem dreiwertigen Zustand in den einwartigen über. Die negativen Austikaan whicen nicht mehr tonend,

Eine Regenerierung inaktiv gewurdener alkalischer Goldtonbider gelingt durch Zussts von Sahsture, welche Aurilonen surüskhildet:

$$MaAuO_{0} + 4HOI - AuOI_{0} + NeOI + 2H_{0}$$

Der Ton, den die alkeitischen Bäder geben bei genfigend langer Einwirkung, ist blauvioleté.

Die vertellhaftesten Bäder sind in jeder Besiehung die neutralen Goldtonbäder: Sie sind haltbar, arbeiten gleichmäßig und ergeben die besten Time.

Zur Neutralisation der stets schwach saner reagterenden Goldschlösung wird ein Zusatz von gefälltem Kalstumkarbenat angewandt. Durch Hydrolyse des spurenweise in Lösung gehenden CaCO, bildet sich Kalstumhydroxyd baw. bei Gegenwart von NaCl Natriumhydroxyd. Das gelbe Goldoxydsals wird in farbioses Goldoxydsals übergeführt, entsprechend der Gleichung:

$$\Delta u C I_4 + 2 KOH = \Delta u C I + KC I + KC IO + H_2O.$$

Das Goldoxychials ist für die Tonung gesigneter, d. h. ausgiebiger als das Goldoxydsals, wie sich aus den folgenden Umseisungsgleichungen, die den Tunungsprozumen mit Goldoxyd- und Goldoxychilaals entsprechen, exahan lifet:

$$AnOl_0 + 3Ag = An + 3AgOl$$
  
 $AnOl_1 + Ag = Au + AgOl$ 

Bei Auwendung von AnCl, werden 8 Ag-Atome durch nur 1 Goldstom ersetzt, während bei Anwendung von AuCl ein Ag-Atom durch ein An-Atom orsetzt wird.

Um die Tüne zu variieren, erhalten die neutralen Goldbider außer Halogenzalen, dezen Wirkung bereits oben erwähnt wurde, noch Rhodansalze als Zunitze.

Das Bhodanion wirkt vermäge seiner läsenden Wirkung auf Silbersahe beschleunigend auf den Tenungsproseß. Die Substitution des Bildelibers durch das tenende Bidelmstell ist daher bei Anwendung von rhodanhaltigen Goldbidern wessenlich vollständiger als bei Abwesenheit von Bhodansahen und kann so leicht bis zu 100% steigen. Jedoch wird auch hei nicht vollständigen Brusts des Silbers die Haltbarkeit der Bilder, die in Bhodangoldbidern getont eind, erhöht. He muß angenommen werden, daß infolge der sehrwach silbersahlösenden Wirkung der Bhodansahe das Silberkorn bei der Bhodangoldtonung vollständiger auf allen Seiten von dem abgeschiedenen Gold eingeschlossen und infolgedemen wirksamer geschitet wird als durch Tonung mit rhodanfreien Tonbidern (s. B. Ho. Linnugang (SI).

Die Rhodanbider enthalten das Gold sum Tell als komplexes Ion. In der Tunungalösung besteht folgendes Ionengleichgewicht:

Es kitunen mur die Au. Jonen und nicht die [Au(CNS),] tenend wirken.

Die Stabilität der Rhodengeldbilder ist infolge der Komplexbildung so groß, daß Ätsalkalten den Bildern sugsführt werden können, wedurch som Teil die Aurikanen in Aurokanen übergeführt werden und so, wie oben dergelegt, eine verstäckte Tomingswirkung ersielt werden kann (bleusehwarse Tine).

Um an vermeiden, daß bei den sehr schnell tenenden Bhodangoldbildem Doppeltöne, d. h. in den Lichtern andere Tone als in den Schatten entstahen, sind nicht an konsenteierte Bäder anzuvenden. Die Entstehung der Doppeltöne erklärt sich aus der Tatenche, daß die wenig Silber enthaltenden Partien im Bild (Lichter) viel schneller und leichter volleitundig in Gold umgewandelt werden können als die viel Silber enthaltenden Schatten. Hipe Verdümzung des Bades wirkt ausgisiehend auf die verschiedene Tonungsgesolswindigkeit der verschiedenen Bildpartien.

Das Kochsekvorbad ist bei den Rhodenbädern nicht von der Bedoutung wie bei rhodenfreien Bildern, denn die nach der Vorwieserung mock in der Rehicht verbielbenden löulishen Silbanelse werden von den Rhodenionen in wonig Kieliches AgCNS umgewandelt und auf diese Weise für die Ausfüllung haw. Roduktion des Goldsstess unschädlich gemacht. — Die ablarierten Kopien tenon im Rhodenhad wesentlish languamer als nur gewinnerie. Elino Vorwissorung int dagagen auch bei den Rhodanbildern von Vorteil,

Die Herstellung von Rhoden-Gold-Tonbideen erfolgt in einfischstur Form, indem an einer Goldeskiltsung Rhodenkalium haw. Bhodensymmonium im Uborsolud sugments wird. He fallt sunsobst Au(CNS), aus, welches sich im Übersoluiß

von KONS su K[Au(CNS),] auflöst.

In der Praxis verwendet man folgende Mengen (nach EDER-WEITERE [26, 50]):

1000 com Wesser 15--50 g NH-CNB 50--100 com NeArOL-Lienne, lpres.

Rine andere susses von Laters angegebene Methode besteht in dem Elinwagon von Goldenbidsung in siedende NH (ONS-Liteung. Hierbei wird sum Toil die Audien in Aurolen umgewundelt, wedurch eine Versitzkung der Tenungswirkung ersieli wird.

Nach Laires (1) werden so einer siedenden Lüsung von

#### ig NH ONE in 10 g Wasser

in kleinen Anteilen 30 oom NaAnCL-Läsung 1 pros. gefügt. Die onisieht sunfiellet eine dunkelrote Fürbung von Goldchodenid. Nach einiger Zeit entfärbt sicht die Listing, indem sich das Rhodanid in Rhodanite umwandelt. Zum Gobrauch worden

> s com Rhodentir-Lesung mit 100 can NH ONS-Listing Spros.

gemiechi.

Durch Zuntim (vgl. Emm-Wanner [26, 57]) von Ammoniumohlorid, Strontiumchlorid, Natriumaastat, Blainitest und anderen mehr wurden Variationen in den Furbtinen, walche die Bhodangoldbilder ergeben, erreicht.

Platinbader. Um bei Platintonung kräftige Bilder zu erhalten, ist es notwendig, das Platinomis ansuwenden, da die Absoliwichung des Bildes bei Vorwendung von Pietinisch zu groß ist. Eintsprochend den Umsetsungsgleichungen

wird beim Platinichlorid für 4 in Lösung gehande Ag-Atome nur 1 Pt-Atom amgrachieden. Diese Bildenbetansverminderung kommt einer kräftigen Abashwitchung gleich, so daß nur krattions Bilder erhalten werden. Wesemtilich weniger falls die Verminderung der Bildenbetane bei Verwandung von Platinosala ine Gowicht, worm such in diesem Fall noch ein merkliches Zurfolgehon der Kopien im Tonhad so beobachten iet.

Als Platinus findst in der Praxis fast susschließlich Kaliumplatinochlorid

(K.PtCl.) Anwendung,

Im Gegeneets su den Goldbideen werden die besien Reenlinie mit sauron Platinbidern erzielt. Wie oben (S. 422/23) erwähnt, erfordern die Flatinbilder in der Praxis Zosatze baw. Anwendungshedingungen, welche die Geschwindigkeit des Tommgapromuses erhöhen. In dieser Bielriung wirken Temperaturerhöhung des Bades (ca. 30° C) und Zusats von H-Ionen; diese, indem sie die Ionisation des Neutrale Pistinbider:

1000 com Wasser 1 g Kallumplatinochlorid 10 g NaCl

sind daher bei einer Badtemperatur von 20° C ansuwenden.

Saure Båder dagegen ergeben bereits bei normaler Zimmertemperatur gute Resultate. Nach Luankus (18) und Suruwarz ist ein erprobtes saures Platintonbad:

1000 com Wasser 1 g Kaliumplatinochlorid 50 com H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 10 pros.

Als Sturen können verwandt werden (außer der Schweisleiture): Seleiture, Selpetandure, Phosphorature, Zitronenelture. Dagegen sametaan Borsture, Radgelture, Oraleiture und Weinsture die Platinhäder. Auf den Bildten hat die Art der sugmentaten Sture keinen wesentlichen Einfluß.

Die im Platinbad getomen Bilder haben je nach der Tommgedaner einen

braumen his braumechwareen Ton.

Kombinierte Goldplatintonung. Um reinschwarze Bildtöne zu erzielen, wird kombinierte Goldplatintonung angewandt. Hierbei werden die Bilder zunächst schwach im Goldbad vergoldet und darauf im Platinbad durchgetont. Nähere Angaben über diese Tommgaart and bei der Besprechung dar

Verarbeitung der Gelloldinpapiere gemacht.

In allen mit Edelmetallen getouten Schichten sind durch das Verhandensein verschiedener Metalloberflächen die Verbedingungen für die Entstahung kleiner galvanischer Elemente gegeben. Diese treten in Tätigkeit, schald die Schicht Feuchtigkeit und Hicktrolyte (Salas) enthält. Die hierdurch erfolgende Zerstörung der Bildschutens äußert sich in den bekannten "Stockflecken". In erhöhten Maße sind die Verbedingungen für die Eintstehung der Stockflecken in den Schichten, welche mit kombinierter Goldplatitutonung getont werden sind, gegeben, well hier drei statt swei verschiedene Metalloberflächen nebeneinander verhanden sind. Elerin ist ein Nachteil für kombinierte Goldplatintonung zu erhlicken (s. Formstraterna [6,6]).

Anser den Gold- und Platinusium sind such Palladium-, Iridium- und Osmiumasko sur Edelmeialitonung verwands worden. Ihre Verwandung bietet

jedoch keine principiellen Vortelle und ist daher wenig gebeinchlich.

Tonfixierbäder. Für Tonfixierbäder wird fast anschließlich Goldsels als ionende Substans verwendet. Das Gold liegt in diesen Tonbidern als Aurobidesulfat vor. Die Huistelung dieses Komplexaskes kunn folgendermaßen dargestellt werden:

1.  $2 \text{ AnGl}_4 + 4 \text{ No.8.O}_5 = 2 \text{ AnGl} + 2 \text{ No.8.O}_6 + 4 \text{ No.0.}_5$ 2.  $2 \text{ AnGl}_4 + 2 \text{ No.0.}_5$ 3.  $2 \text{ Angl}_4 = 2 \text{ No.0.}_5$ 4.  $2 \text{ Angl}_4 = 2 \text{ No$ 

Im Tonbad besieht also das Ionengleichgewicht:

 $[An(B_nO_n)_n]^m \neq An' + B(B_nO_n)^m$ .

Allein die Goldinstonen (Au') wirken tonend. Infolgedessen wirken neutrale Tonfixierbider auf neutrale, d. h. vorgewisserte Schinhten langsam. Dagegen wirken die Bilder sehr schnell, sobald sie angestuert werden, was z. B. der Fall ist, wiem ungewisserte Kopien in das Tonfixierbad eingelegt werden. In diesem Fall spaliest die Sture der Schicht sum großen Teil die komplexen Goldenionen [Au(S<sub>1</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]"; außerdem wird dmuch die Sture ein Teil der S<sub>2</sub>O<sub>1</sub>"-Ionen sersiört,

so daß Schweinlicenung eintelist. And die Bedentung der Vorwieserung mit inlamden Kochadshad wurde bereits oben (S. 428/24) hingswiesen,

Von den Zositzen (s. Roses [26, 58] u. Warrent), welche die Tonfixier-

bider im ellgemeinen erhalten, seien erwähnt:

1. Bledenko Pb(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>; Pb(OOOOH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Sie unterstützen den Tummgruroselt. Die erdekten Tüne eind purpurviolets bis bleuschwars. Bei längerem Stehen der Bäder scheidet sich schwarzes Bleisulfid ab:  $PbB_{0}O_{0} + 8 Na_{0}B_{0}O_{0} = PbB + 4 B + 8 Na_{0}NO_{4}$ 

#### S. Rhodennako,

Sie erhähen die Haltberkeit der bleihaltigen Tonfixierbilder durch Komplex-

Die Komentration der Bäder an Natchunthiosolist beträgt im alkermolnen

20%.

Um eine Vorstellung für die ansuwendenden Konsonkretionen der einstellten Bestandtelle eines Tonfixierhades zu geben, sei fnigende Vorschrift (s. Krasner [ef]) avihni:

1000 com Wester 200 g Na.8.0. 20 g Pb(NO.).

20 g NH\_CNB 40 com Na[AuCl.]-Lasung lists.

117. Grandlagen der Fixierung der Auskopierschichten. Nach dem Tonon (soften nicht im Tonfixierhad getout wurde) werden die Kopien fixiert, d. h. durch Hersenlösen der nicht photolysierten Silbersalse haltbar gemacht,

Als allbarrabilitated Substant kommt im allgemeinen Natriumthiesulfat sur Verwendung, doch kunn auch mit Natriumsulfft, und swar vorteilhafter als mit Thiospliat, fixiert werden. Der Chemienne bei der Fixierung der Auskopierschichten gleicht daher vüllig dem der Bromsilber- bzw. Chloreilbergelatineschichten. Er ist ausführlich im Kapitel II, D, S. 333 (Fixiarung der Bromellbergeletineschichten) dargelegt, so daß hier eine nähere Redrierung der Vor-

ginge beim Fixleren übergangen werden kann.

Abweichend von den Verhältnissen bei der Fixierung der Entwicklungssoldehten sind jedoch die durch den hohen Dispersitätssustand des Bildsillsons in den Anskopierschiehten veruesschien Umstände. Während das entwickelte Silber im allgemeinen in einem Vertulingssustand vorliegt, bei dem die silberbamde Wirkung des Natriumthiosulfats (vgl. hierüber S. 182) keine Rolle spielt, wird bei den anskopierten Bildern ein merklicher Bückgang in den geringen Schwierungen bei Verwendung neutraler Fixterhader beobschiet. Ansterdom wird durch die in den Anskopierschichten enthaltene Säure (die eigentlich durch Vorwiesen der Kopien emittent werden soll, jedoch meistens in der Praxis in der Schicht belemen wird) bei Anwendung neutraler Fixierhicker leicht eine nuerwinenkie Schweislienung herbeigeführt.

Hin für die Finierung des Auskopierschichten geeignetes Bed muß diesen

Verhälterissen Rechnung tragen. Es muß 1. jede Verminderung des Bildelibers,

2. die Sohweinitomme unter allen in Betracht kommenden Umstelndon

möglichet eusschalten.

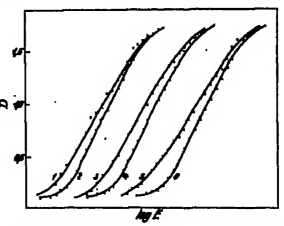
Beide Forderungen lassen sich durch Zunkine von Alkali zum neutzwien Fixierhad weitgehend erfüllen. Solche Zouline sind seis langem (s. Ernan-Warrant [86, 78]), allerdings früher mer in Hinsicht auf eine Zurückerungung der Sohwefeltomung gebestuchlich. In neperer Zeit ist die Wirkung alkalischier Philorophiler besäglich finger affberideenden Wirkung verschiedentlich untersucht (vgl. S. 182), speciall in three Wirkung and Anakopierschichten von Southeaus (I)

und Formerzeums (14). Schlitzen konnte durch quantitative Silberbestimmung feststellen, daß ein alkalisches Bad mach Angaben von CHAPMAN

Jones (1) praktisch kein Silber aus einer auf Glas gegomenen belichteten Aristonshicht herauslöst.

Forgernums state die Vermiche von Sondrans fort, wobel er sich der sondkometrischen Methode bediente und ein praktisch schr leistungsfähiges Fixlerbad ermittelie.

Die Kurven der Abb. 279 und 280 seigen die Wirkungen verschiedener Fizierbilder nach den Boobschiungen von Fountermann. Bie stellen Vergleiche dar zwiechen 10 pros. und 5 pros. neutralen Fizierbildern und alkalischen 10 pros. bzw. 5 pros. Fizierbildern. Die Kurven der Abb. 281 vergleichen Thiosulfathed und Sulfishad. (Anah Sulfishad und Sulfishad. (Anah Sulfishad und Sulfishad. (Anah Sulfishad und Sulfishad.) verwandt werden, da es Chloraliber unter Konnlevienenbildung beit weiter Konnlevienenbildung beit weiter



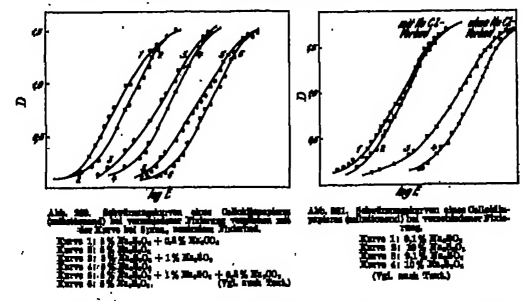
Alt, \$70, Salveisungskurva, einer Gefieldisperjere (asliettenne) bei vyerdischere Fizierung verzilisten mit der Austrbei Myrca, pasienlere Virjertod;

Euro 1: 10% Maj.O. + 0.8% Maj.O. Euro 8: 10% Maj.O. Euro 8: 10% Maj.O. Euro 4: 10% Maj.O. Euro 4: 10% Maj.O.

Erro 5: 10 C Fallo; + 0,5 Ma, 00; + 1 % Ma, 60; Erro 6: 10 % Ma, 20; (/log N = 0,85 von Penki at Periki) (Vgl. anch Text.)

Komplexionenbildung list, vgl. Bossensur [9] und Braumitunen.)

Alle Versuche wurden mit einem selbsttonenden Calloidimpspier (Mimosa-



Aurotypkseien) ausgeführt. Die Ansmessung der Kurven geschah mit dem Mannunt-Photometer. Schwitzungen unter 0,1 sind nicht gemessen worden, 3

----

; ;

1

Ç

٢,

ţ

so daß der unterste Teil der Kurven sum Teil fehlt. Die Fixiordauer betrug in allen Fällen 15 Minuten. Als Alkalisastize wurden Na<sub>2</sub>(X)<sub>2</sub> und Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub> verwamit.

Wie endehtlich ist, tritt der Bückgang der Kurven am sikriesten in den guriegen Schwärzungen ein, was sich im Bild durch "ausgefremenn" Lichter kußert. Er verzingert sich mit sunehmender Schwärzung, his in den thefatten Schwärzun, im Einbiegen der Kurven in die neutrale Zone, ein Rückgang nicht mehr an beobachten ist. Die Gesamtwirkung auf die Kurve außert sich in einer Verzingerung des 7-Werten der Kurven bei den neutralen Birkerbildern gegenüber den alleitechen Bildern.

Ein Vergieich der Kurvenpasse 1/3 und 8/4 in den Abb. 270 und 236) zeigt, daß ein Zusatz von Sulfit wirkenmer als ein Zusatz von Karbonat ist. Wird kombiniseter Sulfit- und Karbonatzusatz angewandt, so ergeben sich folgeneler-Werte:

5 pros. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Bad 7 = 3,00.

5 pros. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Bad) + 0.3 % Na<sub>2</sub>OO<sub>3</sub> krist. } 7 = 1,67.

Die Kurvenpaare der Abb. 281 stellen den Vergleich zwischen neutraken Thiosulfatbad und Sulfitbad bei direktem Binlegen der Koplen in das Fixterland und bei Binlegen nach einem Kochnelsbad (10 pros.). das. Die y-Worte der Kurven stad:

	_		_	_							Min Mack-Verbad
10 pros. MagS <sub>1</sub> O <sub>2</sub> -Barl 8,1 pros. MagSO <sub>2</sub> -Barl		•	:	:	:	:	:	•	•	7 ~ 2,10 7 ~ 1,67	7 = 2,035 7 = 1,01

De praktisch das Sulftistizierbad nur in Verbindung mit einem Knohenktverlad angewandt werden kann, weil sonst die Weißen im Bild inteige Woodnedwirkung der löstichen Silberaske mit dem Sulfit angefärbt werden, blobet dem Sulfithad dem alkalischen Thiosulfathed gegenüber keinen Vorteil, wie die dienbenöglichen 7-Werte lehren:

dγ bei 10 pros. Re.S.O. Bad, neutral und mit Ne.SO. + Ne.CO. : 0.83 dγ bei 10 pros. Re.S.O. Bed und 8,1 pros. Ne.SO. Bad, mit NeU-Vorted : 0,14.

Es ergeben sich somit folgende Vorschriften für goeignete Fixierbäder:

1. 1000 com Wasser 50 g Ma<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 2 g Ma<sub>2</sub>OO<sub>3</sub> hrist.

Für direkte Fixierung; bläuliche Tüne; geringer Bückgang in den Deinlie der Lichter.

1. 1000 com Wesser 50 g Magago

2 g Ne<sub>2</sub>OO, krist, 10 g Ne<sub>2</sub>HO, slee.

13

Für direkte Finlerung; rötliche Tüne; kein Bückgang in den Deinile der Lichter.

Die beiden Fixierhider unterscheiden sich außer in ihrer verschiedenen Lösungsfähigkeit für das Riideliber noch in den bei ihrer Verwendung ersielten Bildionen. Je mehr die Schwefeltenung ausgeschaltet wird, um so mehr wird der Bildion beim Fixieren von Bien nach Rot verschoben. Dementsprochend verhindert also das unter 2 angegebene Bed die Schwefeltenung weitergehond als des erste Red.

Der Farbumschlag des Bildeilbers, welcher beim Fixieren beobuchtets wird, ist, wie Funnermann (11) soeret geneuer angab, von der Zusammensetzung der Behicht abblingig.

Vermehe mit reinem Chloralberkolledium und mit reinem Silbersitzatkolledium ergaben, daß das in der Aufsicht gelbbraume Photositzat seine Furbe im Fixierbad nicht ändert, während das Photoshkrid von Violetthiau nach Rotumschlägt. In den technischen Schichten überlagern sich beide Erscheinungun, so daß je blauer die Kopie ist (je mehr Photoshkrid sie enthält), um so rötere Tüne im Fixierbad emistehen.

Eine Erklärung dieser Erscheinungen steht bisher noch aus. Am wahrscheinlichsten dürfte die Annahme sein, daß in der bolichteten und nichtfizierten Schicht die Fürbungen den Adsorptionsverbindungen (Ag-Silbersale) angehören, daß also sowohl das Ag als auch der Träger des Ag an dem Entstehen der Fürbung beteiligt ist. Nach dem Weglösen des Trägers, also nach Vernichtung der Adsorptionsverbindung, teitt die Furbe des hochdisperson Eilbars herver (Golbect), (vgl. den Abschnitt: Bildenistehung, Nr. 118, S. 411).

Außerdem ist durchaus die Möglichkeit gegeben, daß durch das Phizieren, also durch das Weglisen des Trigers des photolytisch gebildeten Silbers, die am AgCi-Korn haltenden einzelnen Ag-Teilehen in dem Hohlraum des AgCi-Korns

attentionen flooken.

Wanner (1) baw. Sceninzant (1) erklären den Farbumschlag als einen Packungseifekt, indem sie annehmen, daß nach dem Enderen das Bildeilber "dichter gepackt" sei als vor dem Fixieren.

# b) Die Grundlagen der verschiedenen technischen Auskopierverfahren.

(Celloidin-, Albumin- und Aristopapiere.)

In den vorstehenden Absolutiten über das Auskopierverfahren sind die allen Auskopierverfahren gemeinsamen, allgemeinen Grundlagen vom rein theorotischen Standpunkt aus dargestellt. Dem Rahmen dieses Buches entsprechend sind nun noch die technischen Grundlagen der einschen Verfahren des Auskopierprosesses zu besprechen, webei allein die Prinzipien für den Aufbau dur Schichten sowie für ihre Verscheitung darzulegen sind. Eingehonde Vorschriften für die Herstellung und Verscheitung der Papiere würden den Rahmen dieses Bandes überschreiten<sup>1</sup>.

# a) Das Colloidin- oder Chlorailberkollodiumverfahren.

118. Der Aufhau der Gelickinstehichten. Die Schichten der Gelicklinpspiere tragen eine Hemision, die sich sus Kollodium (als Bindemittel), in sitronensaurer Läsung gefälltem Silberchlorid, überschössigem Silbernitrat und aus einer Anschl

"Zoelim" sufbaut.

De der Träger, das Rindemittel der Celleititenmeleienen, das Kollectum (ein Gemenge von Selpeterstureestern der Zellulese; daher auch Nitrosellulese genannt) nur in einem Gemisch von Alkoholäther (das Gemisch aus 3 Tellen Alkohol und 4 Tellen Äther besitzt die größte Lösungsfühigkeit) löslich ist, müssen auch alle übrigen Bestandtelle der Celleitinsmukkenen köslich in Alkohol-Äther sein.

Diese Forderung beschränkt vor allem die Wahl der zur Fällung des AgGl in der Kollodiumlösung zu verwendenden Ohloride. Von den Alkalichloriden

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. hierüber Bd. 4 dieses Händbuches, — Bestiglich der historischen Höntwicklung der Verfahren sei zuf die ausgeweistneten Sonnennenstallungen bei Hinto-Watersen (M) hingewissen.

kommt allein das Lithiumchkeid in Frage (s. P. E. Lussmanu [1]). Von den Brightalien (s. Scenmarandus [I] and Kurts, Success [I]) können Barkuut-, Strontium-, Kalsium- und Magnesiumchlorid Verwendung finden. Unter dum Chloriden der Schwarmstalle wiren Biel-, Zink- (s. Moes [9]), Kupher- und Uranchlorid (s. VALHERA [9]) beauchbar. In der Praxie werden jedoch im allgemointen nur Lithium-, Kabium- und Strontiumchlorid angewandt. Hine besondere Rolle spielen Kupferchlorid und Uranchlorid, da sie die Gradation der Emulsion barin-

flumen, indem sie kontrastreicher arbeitende Einnigimen liefern.

Die Zitronensäure, die auch durch Phosphorature oder (llykelssture emetet werden kann, hat in emter Linis den Zweck, die Holtharkeit der Papitere su erhöhen. Auch die Baryimame baw, die Barytschicht erhält einen Zusatz von Zitronensture, damit sicher ein Überschuß von Zitronensture und nicht nur sikunenssures Silber in der Schicht vurhanden ist. Denn das von der AgOl-Filling themshinige Silbernitest wird von der Zitrogeneilere en Silbernitest umgustet. Freie Zironensture ist jedoch zur Hedeltung von Haltbarkeit (Schleierfreiheit), genügend steller Gradationskurve und grater Tommgafähigkult in der Schicht erforderlich.

Anser diesen vier Hauptbestandtellen — Kollodium, Chlorid und Hilliornitrat hav. Chloraliber und Zitroneneiture — enthalten die technischen Zelleitlin-

consideren im allgameinen noch folgende Zuntim:

Glyserin.—Die geringe Füschtigkeit und große Hygroskophilität des Glysorium schiltern die Schicht gegen ein vorseitiges Verhornen und gegen Britchigkolt, forner gegen des Metige Rollen der Papiere. Durch die Verhornung der Schicht werden alle chemischen Umseisungen in der Schicht sehr verlangsamt haw. vorhindert. Stark verhornie Schichian verlieren s. B. ihre Tommgefähigkoit. Vollig wird allerdings die Verhermung der Schichten durch, den Glysorinsum ist nicht suigehoben. Weiterhin ist ein su großer Glysseinsusats su vermakton, dis die Heltberkeit der Pepiere und die Tragfähigkeit des Kollodiums sonst vurringert warden.

Rizinusöl. — Es dient dazu, die Schicht für Fiberigieniten woniger (Inrolilissig su machen. Die Wirkung des Résinnetle ist also in dieser Besichung denen des Glysorius emigregangeseist. Die chemischen Umseisungen in der Schielte, wie z. B. der Tommgeprozeß, werden verlangeumt. Andererseits wirkt das Risinusti im gielchen Sinne wie das Glysoch, indem es die Schicht goschmeldig macha.

Ammoniak. — Durch Ammoniakunante wird die Empfindlichkoit dor Calloidinemulaionen erhöht,

Urannitrat, — Der Zustis von Uranyinitrat su der Colloidinemulaion beeinflußt die Gradation der Papiere. Sie arbeiten dadurch brillanter.

Die selbstionenden Papiere, walche sur Toming keines besonderun

Tonbades bedürfen, enthalten außer den gemannten Zueltmen:

Goldverbindungen, im allgemeinen Goldchlord. Chlornatrium (Fis Au Cl.).

Sie dienen als tononde Sulisians.

Bleinitrat. Analog dem Zumis su Tunfizierbildem (s. unien S. 484) wird nach einigen Vorschriften der Hamiston Bleinitzat sugmeitst, um den bei der Selbstronung ersielten Ton au beeinflussen.

Bhodanammonium und Kaliumayanid beeinflussen den Verlauf der Tomms und den ersielten Ton (vgl. Tonfixierhäder, S. 427). — Diese Zusätze sind wie der Bleisussis durolieus nicht in allen selbsttonenden Papieren enthalten.

Im Gegenstis zu den Halogensilbergelatineemulaionen läßt sich die Gradation der Celloidingapiere nur in sehr engen Grennen durch verschiedene Leitung der Emulsionisrung oder darch Variation der Konseniertienen der

reaglerenden Substanson bei der Emulsionierung beeinflüssen, woll ein Reifungsprusse in der Art, wie er bei den Gelstineemnisionen vor sich geht, bei den Gelluidinemuksionen nicht oder mir in sehr geringem Umfang möglich ist. Die Praxis erfordert in einer gewissen, allerdings beschränkten Ansahl von Fällen ein härter arbeitendes Papier als der normalen Gradation der Gelloidinpapiere entspricht. Das einsigs in dieser Besichung wirksame Agens fund Valenta (1) im Chromation (a. auch Moss [1] und Paner [1]).

Hartarbeitende Celloidinpapiere (s. B. "Kontrastin"-Papier von Knavr und Szunnu) enthalten daher Chromat. Ihre Schichten sind durch Silborchromat, gebildet durch Umsatz von freien, überschüssigem AgNO, in der Schicht mit dem suggestaten Chromat, rötlich gefärbt. Die Fürbung verschwindet sofort

im Fixierbad, de Ag-OrO, im Thiogulfus leights löglich int.

Man unterscheidet nach der Herstellungsweise und der Bescheffenheit folgende Hauptarten von Celloidinpapieren:

1. Celloidinpepiere matt (Amateurpraxia) und glänsend, besonders geoignet

für Tonfixierbider.

2. Calloidinmatiqueplere, henonders geeignet für Tunung in getremnten. Bädern (Fachphotographenpraxie).

8. Salbettonende Colloidinpapiere, mett und glänsend.

Die Emulsionen, welche für die Sorten 1 und 2 Verwendung finden, unterscheiden sich im allgemeinen durch den Chloraffber- und auch durch den Gesamtsilbergeheit. Die meistene etwas empfindlicheren Emulsionen für Tonfixierbäder onthalten das Silber bis zu 65% des gesamten Gehaltes als Chloraffber, die Mattemulsionen dagegen nur 20—30% als Chloraffber. Im eesten Fall werden auf 1 Liter Emulsion 20 g AgNO<sub>2</sub>, im sweiten Fall 18—15 g AgNO<sub>2</sub> verwandt.

Die Papiersorten 1 werden im allgemeinen mit glänzender Oberfäche, die Sorten 2 mit matter Oberfäche hargestellt. Außer durch den Silber-hav. Ohloralbergehalt wird die Oberfäche durch die Berytschicht der Papierunterlage besinfinßt. Wie die Papier-Halogonelibergehaltnesmulsionen, werden auch die

Calloiding nulsionen auf Barytpapier vergossen (s. S. 897).

Die selbsttonen den Gelkiklinsmulsionen (3) werden in prinzipiel gleicher Weise wie die gewöhnlichen Gelkiklinsmulsionen (1) angeseist und versrbeitet. Die Größenerdnung der Empfindlichkeit der Gelkiklinpepiere ist aus Abb. 252

(S. 858) su entrehmen.

119. Die Verarteitung der Gelleitingspiere (s. a. B. Varmura [3], Roma-Warmann [36] und Voom [48]). In getrennten Bädern (Tunbad und Fixiertiad sind getrennt nacheinander ansuwenden). Nach dem Kopleren (s. a. S. 419) müssen sunächst die löslichen filbernalise (Silbernitent, Silbernitent unw.) aus der Schicht entfernt werden, um die Zernetung des Tenbades zu vermeiden. Das Goldsals des Tenbades würde sich mit den Silbernalisen der Schicht unter Bildung von Silberchlorid umsetzen. Das Silberchlorid würde sich auf der Schicht abseitzen und den Tenungsprosest erschwaren. Zur Entfernung der Keilchen Silbernalise aus der Schicht werden die Koplen gewässert, bis das Waschwaren keine Trübung (AgO) mehr weigt.

Die vorgewägerten Kopien können getont werden

1, im Goldbad (blausohwnesse Ton);

2. im Platinhad (warmschwarts Tine).

Bei den meisten Papieren, hat für die Flatintonung eine sehwache Goldtonung vorangschen. Hinge Fabrikate (van Boson-Mattpapier und Omatarmann-Mattpapier) ergeben auch ohne Goldvorbed gute Tone.

3. In geringem Umtang worden such die ührigen Platinmetalle, insbesondere

Palladium, mir Tonung der Cellchitupapiere verwandt (s. S. 498).

Das Goldbad outhalt Borax and Natshmasstat (s. B. 1000 on Washing 10 g Borax, 10 g Natchunsasiat und 5 com Goldoblorid 1: 100). Dan Platin !! wird sweekenäßig mit Phosphorature angesetzt (s. B. 1000 com Wasser, 1 g K. 17 ( 10 g H.PO., spes. Gewicht 1,190).

Das nach der Tummg vursunehmende Fluieren erfolgt in einem mutra [4]

os, öproz. Natriumthiogulfathad (15-20 Minuten).

Die Haltbarkuit des Bildes hängt sehr wesentlich von der Wassermur fertig behandelten Bildes ab. He ist daher gründlich zu wiesern (1 Hiumir fließendem Wasser).

Im Tonfixierbad. Im Tonfixierbad werden die Kopien gleicharijke act (\*\*) und fixleri. Die Prinzipien der Tonfixlerbilder sind auf S. 427 dargostelli.

Rine hawihrte Voranheift für die Praxis ist:

1000 com Warner 250 g Na B.O. krist. 30 g NH ONB 8 g Alaun

8 g Etropenskurs

10 g Bleinspist 10 g Bleinitest 50 g Goldoblesidiösung I : 100.

He sind such Verschriften für goldfreie Tonffixlerbäder gegolon wereit (s. Varierra [8]). Die erhaltenen Bilder haben nicht die gielche Haltierkeit 🥬 die mit Edelmetallen getonien Bilder.

Durch Ankopieren und Entwickeln (s. R. E. LIBRIGANG [1]). Minwar! ankopierte Bilder auf Celloidinpapieren sowie auch auf Arkenspiere lassen sich physikalisch entwickeln (vgl. S. 202). Dieser Proses 1825 sich led der Papieren um so einfacher anaführen, als die Substans, welche das masskyn-uslit Bilber Refert, in der Schicht als überschüstiges Bilbernitzat bereits verhauslen jeli Ka ist also nur sine Behandlung der Schicht mit einem schwach wirkequien Kutwickler notwerdig, um die physikalische Entwicklung angerführen. He flesjed mure Lösungen von den bekannten Entwicklersubstansom Anwendung (s. R. 193): Special für diese Zweeke gab VALEETA (5) eine Vomehrife: 1000 com Vameri, 17 g Zhroneosture, 4 g Metol.

Die Entwicklung ist rechtseltig an unterbrechen, da die Bilder leicht verschlulern. (Die Entwicklung kann bei schwacher künstlicher Belsuchtung vergenommen werden.) Um die Entwicklung sohnell und exakt au unterlevelent werden die Kopien in ein Koohmisbad von os. 5% gelegt. Dezunf orfeigt die Tonung (nach einem ballebigen Verfahren) und schließlich die Fixiering.

Selbattonende Papiere. Nach dem Kopleren kommen die Bikier in ein Kocharlabad. Der erzielte Bildton wird durch die Konsentration dieses lieder besimmt, und swaz verschiebt sich der Ton mit steigender NaCl-Konstullestium von Braunviolett nach Blauviolett (vgl. 8.424). In dem Konhankbart verisiellere die Kopien es. 5—10 Minuten, wersuf eie in neutralem es. Spres. Makerheel fixiers and soblishioh govience worden.

#### β) Das Albuminverfahren.

Nichst den Celloidimpspleren hat das Albuminpspler unter den Auskopkepapieren Bedeutung. En ist infolge seiner geringen Haltberkeit wenig gerigset für Massenherstellung. Die Vorsüge des Albuminpspieres liegen in der hervorragend schönen Bildwirkung (vornehmlich der neuseitlichen Mattpaplore). Rei verlangt — wie alle Anskopierpapiere — gute Negative, da die Gradalion nur in sehr geringen Grade an besinfinmen ist. Alle diese Rigerenhaften machen die Albuminpapiere vornehmlich für den Fashphotographen geeignet. Ein großte Nachtell der Albuminpapierbilder ist fine geringe Haltbarkeit, und swar bielehen die Halbitine mit der Zeit atu, so daß in manchen Fällen bereits nach 5 big 10 Jahren die Bilder villig "magedressen" sind,

190. Der Aufbau der Albuminschiehten. Das Bindemittel der Albuminschiehten ist Hühnerelweiß (Albumin). Albuminpapier ist dementsprechend ein

Papier, welches mit einer Schicht von Albumin übersogen ist.

Die Bildung der lichtempfindlichen Substanz geschicht beim Albuminverfahren nicht wie bei den übrigen Verfahren durch Herstellung einer füssigen Benukion. Die lichtempfindlichen Silbernake entstehen vielmahr in der hereits auf der Unterlage (Papier) befindlichen Albuminschicht. Zur Herstellung dieser Schicht wird das (vorbehandelte) Albumin suntchst "geschen", indem es mit Natzium-, Ammonium- oder auch Beriumehlorid (s. Lyrus [I], Townes [I] und Brenaue [I]) versetst wird. Nach Läsung des Sakes wird das geschene Albumin auf gestgnates Papier gegessen. Dieses Papier trägt im Gegensatz zu der Gelleidin-, Aristo- und Halogeneilbergelatine keine Barytschicht.

Die so erhaltenen getroekneten Albuminpapiere and fertig zur "Sensihilizierung". Man 148t sie dabei mit der Albuminschicht nach unten auf einer starken Silbernitzstätzung schwimmen (vgl. s. B. P. E. Liegungang [9, 14]) (10%). Die Solricht nimmt bei dieser Behandlung Silbernitzst auf, und swar mehr als ihrem Salsgehalt entspricht. His wird Silbernitzst verbraucht bzw. aufgenommen;

1. durch Umasta des Salses in der Schicht — Silberchlorid; 2. durch Einwirkung auf das Albumin — Silberalbuminas;

3. durch Adsorption - Billiamitrat.

Nach dem Sensibilisieren der Schicht suthält die Schicht also Silberchkrid, Silberalbuminat und freies Silbernitrat. Das Silberalbuminat int eine weiße, in Wasser unlösliche Masse, welche die Schicht mit einem unlöslichen Übersug versieht.

Die Gradation der Albuminpapiere ist in geringem Grade abhängig von der Komentration der Halogensabe in der Schicht. Albumin mit hehen Chlorgehalt ist empfindlicher und arbeitet weicher als Albumin mit geringem Chlorgehalt. Die Empfindlichkeit der Albuminpapiere gleicht ungefähr desen der

Calloidinpapiere.

Die Haltberkeit der mit neutraler Silbernitrablösung behandelten Papiere ist nur gering und beträgt 2—3 Tage (im Winter, im Sommer weniger). Bin Gehalt des Silbernitrabheites von 1% Zitronensäure gibt den Papieren eine Haltberkeit von einigen Wochen. Andere organische Siluren (Weinsäure, Oxaleiture usw.) wirken ähnlich. Hine weitere Stelgerung der Haltberkeit läßt sich dadurch erreichen, daß man die sensibilisierten und nur oberflächlich getrockneten Papiere kurse Zeit (5—10 Sakunden) auf einer Zitronensäureldeung von ca. 7% sohwimmen läßt. Solche Papiere halten sich bei sweckmäßiger Aufbewahrung einige Monate lang.

Der Silbergehalt (s. Hinne Wierren, [20, 211]) des Albuminpapieres je Quadratmeter ist im Durchschnitt 0,5 mg Ag. Durch Wässern der unbelichteten Schicht
können 0,43 mg Ag ausgewaschen werden. Wird eine Schicht his zu den tiefsten
Schwässungen belichtet, fixiert und gewässert, so bleiben nur es. 0,075 mg Ag
in der Schicht zurück. Zur Reseugung der Bilder werden also nur es. 15% des
Silbein in der Schicht verbesucht. Der Überschuß von 85% ist jedoch zur Erziehung guter Resultate notwendig.

Anch selbsttonende Albuminpspiere werden febrikationsmäßig her-

gestellt (TRAFF und MURCH).

131. Die Verarbeitung der Albuminpapiere<sup>1</sup>. Die Verarbeitung der Albuminpapiere geschieht nach dem gleichen Verfahren wie bei den Celloidinpapieren. Überwiegend werden getrennte Bilder angewandt. Es kann reine Gold-, reine Platintenung oder auch kombinierte Gold- und Platinitenung zur Anwendung kommen.

<sup>1</sup> Literatur s. auf S; 438 (Calloidinpapiere).

1

Wie auch bei den Gelicidingspieren müssen vor dem Tonon die Riefishens Silbersahe durch Anwissern aus der Schicht entirent werden, um ein Zorsetzen des Goldbades einemeits und um Störungen bei der Tonung andererweits zu verneiden.

Eine Vorschrift für des Goldtenbad, mit dem eine Tenskals von Gollsbreum bis Tiefschwars schalten werden kann, ist:

1000 com Wasser 0,5 g NaCO<sub>5</sub>
2,5 g Natchmanetet 15 com Chlorgoldfenng 1: 100.

Als Platiabed keen die Vorschrift auf S. 434 (für Gelieldinpoplere) Verwendung finden.

Das Fixieren der getonten Bilder erfolgt in einer os. 10 pros. This milfatlösing (10-20 Minutes). Gründliches Fixieren und Wässern ist für die Hubber-

keit der Bilder sehr wichtig)

Die gerings Haltbackeit der Albuminbilder wird im wesentlichen durch die außererdemtlich große Feinkörnigkeit des Ellbumiederschlages<sup>1</sup>, aus dem sich dus Bild außeren Einfiltssen (Schwofel-wassestoffeinwirkung, Oxydationseinwirkungen der Luft unw.) sehr leicht auginglich. Außerdem enthält das Bindemtitel der Schicht, das Albumin, Schwefel, so daß unter gewissen Bedingungen in der Schicht Schwefel abgrepalten werdent kann, der das Bild sanstört.

Platinertige Time künnen auch durch Ansbleichen des fixierten Bildes und Wiederentwickeln (nach Angaben der Firma Trapp [I] & Münch) orbalten werden. — Die Kopien werden gründlich gewässert, fixiert und wiederum gewässert. Darzuf gelangen sie in ein Bleichbad der Zusemmenschaung:

1000 csm Wasser 20 g Kupfatsulfas kriss. 40 g Katelunchlorid.

Die gebielehten, also in AgCl übergeführten Rikker worden schließlich luseinen Amidelentwickier nach folgender Vorschrift wiederentwickelt, cl. h. geschwiest:

1000 com Wasser 20 g Mateinmenlijt krist, 5 g Amidol.

Erhöhung des Sulffigshaltes verschiebt den Ton nach Braun, Verminderung nach Blauschwarz. Nach dem Schwärzen kommen die Bilder in ein Bad von 10 pros. Resigniere oder 2 pros. Kallummetableulfiblicung.

# 7) Aristo-Papiere (Chloreilbergeletine-Anskopierproxel),

Es leg nahe, such die Gelatine als Bindemittel für Auskopieremulaienen ensuwenden. In der Tat ergibt auch Chlorafiber mit den fibliehen Zusätzen, wie ale die Auskopieremulaienen enthalten (Kilbernitest und organische Silbernahm bzw. organische Sänzen), in Gelatine emulaieniert sehr brauchbere Auskopierenhichten, die denen der Celleidingspiere Shnlich, jedoch nicht völlig ebenbürtig einel. Namentiich gegen Fenchtigkeit eind diese Schiehten sehr emplindlich. Die Haltberkeit ist nicht groß (cs. 6 Monain: Vereilberen Verbrung den

barkeit ist nicht groß (es. 6 Monate; Vergilbung, Verhamung der Schlicht).

Die Bemishnung "Aristo" Papiere sieht mit den Papieren in kainem aneliliehen Zosammenhang. Sie ist willkürlich erdacht.

153. Der Aufbau der Schickten. Die Henstellung der Aristosmulationen go sokieht nach den gleichen Prinzipien wie die Henstellung der gewöhnlichen Halogon

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Siehe auch Kwoorn (2). (Nach Kwoorn findet bei der Beifung von AgBr in Eiweißemulaimen keine Konwergröberung steit.)

allbergeleithesmulsionen für den Eintwicklungsproseß: Es wird in eine Alkalihalogen (NaCl oder NH<sub>2</sub>Cl) enthaltende Gelatineläsung eine sitronomaure oder weinsaure Silbernitzstäteung eingetragen. Das Silbernitzst ist dabei stöckiometrisch dem Halogen in der Gelatineläsung gegenüber im Überschuß. Ein längerer Reifungsproseß findst nicht statt. — Ein Emulsionsresept nach Valenta ist auf S. 413 angegeben.

Die organischen Säuren beeinflussen sehr stark die Haltbarkeit der Papiere. Es kommen hauptstehlich Weinsture oder Zitronensture in Betracht. Die

Aristosmulsionen sind compfindlicher als die Celleidinennulsienen.

Weitere Zustim, wie Karbolsture, Härtemittel usw., dienen nur dasu, die rein technische Verwendbarkeit der Papiere zu erhöhen und haben auf die Wirkungsweise der Schieht keinen Einfluß.

Die Gradation der Aristosemnision läßt sich analog zum Colloidinvorfahren durch Zunktus von Chromation (s. Vallutta [1,4]) beeinfinssen, und swar steller

machen.

Die Aristosmukionen werden auf Berytpapior vorgossen. Man erhält auf diem Weise gikusende, halbmatte und matte Oberflächen. Die Emulsienen für tiefmatte Oberflächen erhalten vielfach einen mattierenden Zusatz von Reisstärke.

Es werden auch selbsttouende Aristopapiere hergestellt (Kodak "Sollo",

I. G.-Farben "Rivaden").

183. Die Verarbeitung der Aristopapiere. Die Verarbeitung der Aristopapiere ist in jeder Hinsicht der Verarbeitung der Celloidinpapiere ühnlich. Es kann sowohl Tonung in getrennten Bädern und in Tonfixierbädern wie auch Entwinklung nach Ankopieren angewandt werden. Fixiert wird in neutralem, 10—15 pros. Thiomhistbädern. — Die Verachriften, walche für Celloidinpapiere angegeben wurden (s. S. 433), können auch für Aristopapiere Verwendung finden.

# C. Die Chromat-Kopierverfahren.

# a) Grundtaisschen und Allgemeines.

Die Kopierverfahren mit Alkalibiehrematen beruhen auf folgunden Tatmaken:

Wird ein organisches Kolloid (Gelatine, Leim, Gummiershikum, Albumin) mit einer Bichrematiösung getränkt und getrocknet, so wird durch Belichtung das verher in Wasser lösliche Kolloid gegerbt, so daß es in Wasser unlöslich wird. Der Grad der Gerbung ist je nach der Belichtung verschieden; die Kolloidschicht wird also bei Belichtung unter einem Negativ haw. Positiv bikmäßig (d. h. mit Halbtönen) in gegerbte und weniger gegerbte Fischen aufgetzilt.

Diese derartig vorbehandelten Schichten lassen sich zur Bildherstpllung verwenden, da sich die Flächen der Schichten entsprechend ihrer verschieden starken Gerbung verschieden stark anfürben lassen. So haftet z. B. auf einer in Wasser gequellenen beliehteten Biehrensatgelatineschicht fette Farbe nur auf den gegerbten (wasserfreien) Flächen oder trockenes Farbpulver nur auf den kiehrigen, gequellenen Flächen, so daß ein Bild entsteht (Qualirelief). In diesen beiden Fällen wird also die Farbe, aus welcher sich das Bild aufkaut, von außen der bereits beliehteten Schicht augeführt.

Es kann aber auch gleich eine farbstoffenthaltende Hichromatkoffeidenlicht verwendet werden. Durch eine Behandlung mit warmem Wasser wird von den hildmäßig abgestoft gegerbten Flächen der Schicht bildmäßig das Kolleid weggelöst, d. h. die Schichtdicke haw. Schichtdickung wird hildmäßig verändert, so

daß ein brauchberen Bild entsteht (Auswaschreitef).

Bei den vorsiehend beschriebenen Verfahren wird die gerbende Wirkung des Binhromata. in der Kolloidschicht direkt durch das Licht ausgelöst. Durch indirekte Belichtung kann die gerbende Wirkung des Bichromats folgendermeden herbeigeführt wurden: Ra wird sunächst ein normales entwickeltes Sillberbild and other Halogenallbergelatineschicht hergestellt. Diese wird mit einer Losing von Bioleomat, Ferrisyankallum und Bromkallum behandelt. Es ontsight similabet Ferrisyanellber, welches mit Brombeltum Bromeilber und Forroavankalium bildes. Das Ferrosyankalium reduziert das Bichromas zu Chromoxyd. welches die Gerbung der Gelstine bewirkt, und swar entsprechend der bildmittig abgestuften Ellbermenge. Nach Hutsternung des Halogenalbers durch Ausfixieren liegt eine bildmäßig gegerbte Schicht vor, die nach den obenerwähnten Verfahren eingefürbt werden kann. — Weiterhin kann auch bei diesen indirektion Verfahren wieder, wie bei den direkten Verfahren, von vornberein eine farbetolienthaltende Schicht verwandt werden, die swecks Rikherstellung in warmen Wasser "antwickelt" wird, wobel die gegerbten Bildtelle in ihrer Schichtdicke wenig verlindert, die ungegerbten in fluer Schichtdicke dagegen verringert warden.

Das Silber wird also bei diesem "indirekten" Verlahren nicht als Bildfarbo. sondern gewissermaßen als Überträger der Lichtwirkung auf das Biehromat benutzt.

Aus diesen Darlegungen ergibt sich folgende Hintellung der Chromatverfahren, wie sie meent von Semum (8) (a. auch Voger [4s, 178]) angegeben wurde:

1. Direkte Verfahren. (Gerbung durch direkte Lichteinwirkung auf das Bichromet.)

 a) Anfärbung der Schicht, und zwar entweder der gegerbten oder ungegerbten Schichtteile.

b) Bildfarhsinff ist in der Schicht von vornherein vorhanden ("Entwicklung"

m warmem Wasser).

2. Indirekte Verfahren. (Das Licht wirkt primär auf eine Halogensellbergeletinesokicht, diese wird entwickelt, das entwickelte Billher löst durch chemische Einwickung die gerbende Wirkung des Bichromais aus.)

a) Auffirbung der Schicht wie in la.

b) Bildfarhatoff ist in der Schicht vorhanden wie in 1b.

In dieses Scheme lassen sich alle Verfahren einordnen. Ihre nähern Boschreibung, in der Reihenfolge dem Schema entsprechend, folgt im Abschnitt d dieses Kapitels S. 463.

Die Anwendung der Chromatverfahren bildet den anderen Kopiervariahren gegenüber verschiedene Vorteile, die vielleicht sunächst nicht ohne weiteres zu erkennen sind:

1. Die Abstufung (Schwärzungskurve) ist bei den meisten Chromstverfahren voratiglich: Die Schwärzungskurve der Pigmentdrucke (S. 454) steigt nabesu unter einem Winkel von 45° fast geradlinig an (betreffs Bedeutung dieser Tabasche vel. Nr. 109, S. 378).

2. Es ist bei vermitiedenen Verhahren die Möglichkeit gegeben, leicht mehrfurbige Bikker hersestellen (Hinfürben mit verschiedenen Farben; Übereinunder-

drucken verschieden eingefitebter Druckpletten).

3. Bei einigen Verfahren spielt die gegerbte Chromatschicht die Rolle einer Druckplatte, so daß auf sehr einfachem und kursem Wege größere Auflagen eines Bildes hergestellis werden können (s. such 3).

4. Die Ausführungsform einiger Chromatverfahren, insbesunders solche, bei denen die Einfürbung der Chromatschicht durch mannelle Arbeitsweise erfolgt, gestattet, einen weitgehenden persönlichen Binfinß auf die Entstehung des Bildes ansaufiben. Es kann auf diese Weise eine große künstlerische Bildwirkung der

Kopien hermagearbeitet werden.

Die Chromatverfahren werden auch in der Beproduktionstechnik angewandt: Es wird auf einer Metallplatte ein Gelatinsralief erzeugt (in warmem Wasser entwickelte, belichtete Bichromatgelatineschicht). Hatsprechend der Durchlässigkeit der verschiedenen Bildfüschen (Reliefdieken) kann Atsiffssigkeit z. B. auf eine Kupfsrplatte einwirken, zo daß eine tiefgeliste, halbtomeinhe Druckmatrise entsteht (Hollogravitre, Tiefdruck). Näheres ist im Kapitel IV "Reproduktionstechnik" nachsulesen.

Die Nachteile der Chromatverfahren bestehen hauptsächlich in der geringen Haltbarkeit und Himpfindlichkeit der Schiehten. Auch das gesundheitsschädliche Arbeiten mit Chromalien (Erzeugung von Entstindungen auf der Haut bei fortgesetzter Kinwirkung der Chromatikleungen) kann hieren ge-

rechnet werden.

## b) Allgemeine Grundlagen der Bildentstehung bei den Ohromatverfahren.

194. Die ehemischen Vergünge bei der Gerbung. Die Klärung der ehemischen Vorgünge, welche sich bei der Belichtung der Bichromate in Gegenwart organischer Substanzen (die Bichromate allein sind nicht lichtempfindlich) abspielen und zur Gerbung der Gelatine führen, unternahm zuenst Binus (I) in seiner klassischen Arbeit. Nach ihm ergänsten Luxukaus (S, 7, 8) und Suruwarts das Beobachtungsmaterial, welches zu folgender Vorstellung über den Verlauf des Belichtungs- und Gerbungsproteuses führte:

Als primäre Lichtrusktion muß eine Reduktion des Biehremats zu Chromoxyd angenommen werden, entsprechend folgender Reaktionsgleichung:

$$K_tOt_tO_t = (k_tO_t + K_tO + 80.$$
 (1)

Des enistehends Chromoxyd ist die gerbende Substanz.

Das K<sub>2</sub>O gabt natürlich sofort unter Binwirkung der immer in der Schicht vorhandenen Spuren von Feuchtigkeit in KOH über. Bis ist ansunahmen, daß der Sauerstoff entweicht. Honn hat gewigt, daß sich die prosentische Zusammensetzung der Gelatine durch die Gerbung nicht verändert. Dies kann als Boweis angesehen werden dafür, daß die Gelatine keinen Sauerstoff absorbiert. Ferner kann die Gerbung augenblicklich bewirkt werden, wenn mit dem Bichromat irgendein Reduktionsmittel verwendt wird, welches Sauerstoff bindet (alkalische Sulfite, Schweislwassenzinff).

Daß  $Cr_iO_i$  initiablish die gerbende Substans ist, haben Lunnkus  $(\delta, 7, 8)$  und Surnwarz, wie unten näher ausgeführt ist, als sehr wahrscheinlich nachgewiesen.

Das nach Gickhung (1) frei werdende Alkali reagiert sofort mit (themohitasigem Biohromat unter Bildung von Chromat):

$$K_1Cr_1C_1 + 2KOH = 2K_1CrO_4 + H_2O_4$$
 (2)

Das gebildete Kaliumehrumat reagiert im Licht ebenfalls mit Gelatine, jedoch wesentlich langusmer als das Biehromat. Die Beaktionsprodukte sind die gielchen wie beim Vorgang (1):

$$3 K_1 Gr O_4 = Gr_1 O_3 + 3 K_2 O_1 + 3 O_2.$$
 (3)

Schließlich kann noch das Chromoxyd mit dem überschünigen Bichromat nach Eines (I) unter Bildung von Chromiahromat rengieren;

$$K_1Or_1O_1 + Or_1O_2 = Or_1O_2 \cdot OrO_2 + K_1OrO_4$$
 (4)

Die im Light schnell eintretende Gerbung der Gelatine vollsieht sich wesentlich langsmer auch in der Dunkelheit. Auch hier findet nach den Versuchen von Lunchen (8) und Suruwers eine Beduktion des Bichromats zu Chromoxyd statt.

Hine Vorstellung special für die Butstehung der Gerbung, d. h. Unlöslichwerden der Gelatine in Wasser, gab Maxuz (I) in seiner unten näher besprochenen Untersuchung über die Leitfähigkeit der Bichromatgelatineschichten vom Stand-

punkt der Kolleidehemie:

Kolloidehamisch betruchtet, muß die Gelatine in Gegenwart der Kaltumhichromatikung als ein negativ geladenes Hydrosol gelten, so daß das bei der
Belichtung enistahende positiv geladene Kolloid des Chromhydroxyds eine
Neutralisation d. h. Kongulation beider Kolloide herbeiführt. Die kongulierte
Gelatine, die das anställende Chromhydroxyd adsorbiert enthält, ist in Wasser
unlöslich. Das durch die Belichtung entstehande Chromoxyd kann durch Aufnahme von Wasser leicht in Hydroxyd übergehen;

$$G_{1}O_{2} + 3H_{2}O \rightleftharpoons 3G_{2}OH_{3}$$
.

Die Untersuchungen von Lusziken (5, 7, 8) und Surzwurz über die verschiedenen Reaktionen (1—4) des oben dargelegten Reaktionenchemas für die Prosome, welche sich bei der Lichtgerbung der Bichromatgelatinenchichten abspielen und die sich im wesentlichen bezeits aus den Arbeiten Einstes ergeben hatten, können in drei Abschnitte eingestellt werden:

1. Die Zustammensetzung der durch normale Chromashes (ohne Lichtwirkung)

unlöglich gemechten Geletine.

2. Die Zusammenseisung der durch Bichromat und Lichtwirkung unläslich gamachten Gelatine.

3. Die Zusammensetzung der durch Biehromat ohne Lichtwickung unläußeh

gewordenen Gelatine.

Die Arbeiten über das erstgenannte Problem ergaben sunächst die wichtige Tatmehe, daß die kleinste Menge Chromelaun, welche die Gelatine derartig gerbt, daß sie in siedendam Wasser unffalleh ist, os. 2 g Chromalaun auf 100 g Gelatine beträgt. Diese Minimalmenge bleibt stetz die gielehe, unabhängig von der Komentention der Gelatinelösung und unabhängig von dem Anion des Chromalaus. Allein die Zeit, in welcher die Gelatine in den unkaliehem Zustand übergeführt wird, ist von der Komentration der Gelatinelösung abhängig. So werden mit 2 g. Chromalaum Gelatinelösungen von über 5 % Gelatinegahalt in wenigen Stunden, von 2,5 % in cs. 50 Stunden bis zur Unkeliehkeit in kochendem Wasser gegerbt. Die Länge der Zeit ist ungeführ proportional dem Verdünnungsgund der Gelatinelösung.

Weiter fanden Lunchens und Serzwerz eine Maximalmenge Ohromalaun, welche 100 g Gelatine zu fizieren vermag. Drei durch Hinzufigen von
zunehmenden Mengen Chromalaun zu Gelatinelözungen durchgeführte Versuchsreihen ergeben, daß his zu 21 g Chromalaun auf 100 g Gelatine durch
Wasshen mit kaltem Wasser zus der erzierrten Gelatine der Chromalaun nicht mehr
zu entfernen ist. Die 21 g Chromalaun übersteigenden Mengen dagegen sind
zuswanhbar. Um 100 g Gelatine mit Chromash zu zitzigen, ist also ungefähr
zine zehung au große Menge Chromalaun netwendig, wie zur völligen Gerbung
(d. h. Unkfallehmschen in kochendem Wasser) der gleichen Menge Gelatine.

Die gefundene Maximalmenge des durch die Gelstine gebundenen Chrome konnte auch auf anderem Wege bestätigt werden: Wird Gelatine mit einem Überschuß von Chromelaum unknich gemacht, mit heißem Wasser von jeder Spur Reitehen Produkts befreit, darauf gesenoknet und versicht, so hielben in der

Asoho von 100 g Gelatine 3,3 g Gr<sub>e</sub>O<sub>a</sub> surück. Diese Menge Gr<sub>e</sub>O<sub>a</sub> entspricht gonau

21 g  $K_a Cr_a(8O_a)_a \cdot 94 H_aO_a$ 

Um die Extraktion mit heißem Wasser ausführen zu können, ohne sine tellweise Zersetzung bzw. Auflörung der gegerbten Gelatine zu erhalten, muß das Waschwaser alkalimh gemacht werden (0,3 % NH,OH oder 1 % Na,CO<sub>2</sub>). Durch den Alkaligehalt wird die von der gegerbten Gelatine abgespaltene Sture, welche die Zerstörung der Gelatine hervorruft, neutralisiert.

Die Patinghe, daß die Gelatine eine konstante Maximalmenge Chrom fixiert, scheint darauf hinsudguten, das eine webieharakterisierte Verbindung, violleicht in Form eines Additionsproduktes vorliegt, was auch mit der kolloidebenischen

Vorstellung übereinstimmen würde.

Durch die vorstehend beschriebenen Versuche ist bewiesen, daß das Chrom in seinen Verbindungen als Chromiion eine gerbende Wirkung hat und daß die gerbende Substans in der belichteten Biahremetgeletine mit großer Wehrscheinlichkeit das sus dem redusierten Bichrometion entstandene Chromoxyd ist. Zugisich sind einige quantitative Duten über die Wirkungsweise des Chromoxyds baw. Uber die entstehende Chromgeletineverbindung gewannen worden.

Luminas (7) und Sayawara gingon nun aur Untersuchung der Bi-

chromatgelatineschichten selbst fiber.

Nach dem oben erwähnten Rocktioneschoms (Gleichung 9 mxl 8) mnß bei der Belichtung der Bichromatgelatineschichten Alkali frei werden. Um dies su boweisen, wurden beliehtete Biehrematgelatineschichten (mit Sproz. Lösung von K.Cr.O. sensibilisiert) mit kaltem Wasser gewaschen, bis alle löslichen Substatum ans der Schicht entfernt waren. In dem Biohromat enthaltenden Waschwasser wurde das Verhältnis Cr.; K. bestimmt. In Tabelle 225 sind die gefundenen Zahlen für den Chromgehalt von 100 g ausgewaschener Substans.

Tabelle 225. Géhalt an Chrom (Or O.) in dem Waschwasser belichteter Bichromatgelatineschichten.

MATINE DISTRIBUTION TO THE PROPERTY OF THE PRO								
Helichtengebeer Wenden	On On such 100 g acception of the last graphs of th	Ballakistepilmer Standon	Co.O. and 150 g compressions frances					
0	53,4 #0,51	6 13	48,79 48,57					

De sich die Menge des Ohroms in dem ausgeweschenen Biehromat, d. h. das Verhältnis Cr : K mit steigender Belichtung der Schicht in steigendem Maße verringert, kann geschlossen werden, daß das Licht Alkali in Freiheit seint,

dessen Menge mit der Deuer der Belichtung wichst.

Die Bildung von Chromiehremes (Gleichung 4 des Schemes, S. 439) wies Hours (1) nach, indem er die gegechte Gelatine sonschet mit heißem Wasser auswusch, his dieses nicht mehr gefürbt war, und dazunf mit heißem ammeniakalischem Wasser Chromature aumog. Nach den Beobschiungen von Lunchen und Saxa-WHE kann mit dieser Methode wohl Chromature qualitativ nachgewiesen werden, doch ich es nicht möglich, das Verhällmis OrOs : OrsOs quantitativ su bestimmen. Ammoniak löst in der Wärme erhabliche Mangen Gelatine, welche Cr.O. mitfährt. Außerdem konnte festgestellt werden, daß sich durch Waschungen mit heillem Wasser fast die game Menge der Chromature aus den beliehteten Bichromatschichten aussiehen 1884, die Erren als Chromichromat existierend atmahm. Weiterhin ergab eine Wiederholung der Emmeden Versuche durch Lounium und Surreyurz, das die Analysentraultate state oinem Körper mit sahr wenig OrO, im Verhältnie zu Ce,O, entsprechen.

Die Bildung von Chromiehremat in den beliehtsten Biehrematschichten spielt daher, soweit die Analysammethode sur Bestimmung der gehildeten  $\operatorname{Cr}_{\mathbf{s}} \mathcal{O}_{\mathbf{s}} \cdot \operatorname{Cr} \mathcal{O}_{\mathbf{s}}$  Mange überhaupt eine Beurteilung zuläßt, nur eine untergeordnote Rolle.

Es folgen nun die wichtigsten Resultate der Untersuchungen von LUMITERE und SERMERE: die Abhängigkeit des Gr<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Gehaltes der beliehteten Biehromatgelatine von verschiedenen Faktoren, insbesondere von

der Belichtung.

Zunächst wurde festgestellt, daß Biehromatifeungen von mindestens 0,1% angewandt werden müssen, um die Gelatine derartig zu gerben, daß sie in knohendem Wasser unlöslich wird. Die Bestimmung der Chromoxydmenge, die bei dieser Richromatikonsmitzstien und bei der kürsesten Zeit der Beliehtung für die Unkalichkeit von der Gelatine surückgehalten wird, ergab eine bemerkenswerte Übereinstimmung mit den obenerwähnten Versuchen über die Wirkung (les Chromatiums auf Gelatine. In beiden Fällen wurde als gezingste Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Mongo.

Tabelle 226. Menge des Or<sub>2</sub>O<sub>2</sub> die von 100g Gelatine nach der kürsesten Zeit der Belichtung, die sum Unlöslichwerden der Gelatine in siedendem Wasser notwendig ist, bei verschiedenen K<sub>2</sub>Or<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Konsentrationen surückgehalten wird.

Konsularita da Karo, Indu	Van 100 g Gelekten parliekyskeltene Or <sub>i</sub> O <sub>V</sub> -Mange 8
0,1	0, <b>30</b> 1
0,5	0,87
1,0	1,08

<sup>1</sup> Geringuts Cr. O.-Mongo, welche überhaupt bei Belichtung der Bichromatgelatinsenhiem 100 g Geletine unkelich machen kann; vgl. 8. 440, enterwebend 2 g Chromalaum. weiche 100 g Golatine in siedendem Wasser unlöslich macht, ca. 0,25 g Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gefunden (s. auch Tabelle 220).

Mit steigenden Biehremakensentrationen wachsen die von der Gelatine surückgehaltenen Graft-Mangan (immer bei den geringsten zum Unlöslichwerden der Gelatine notwendigen Belichtungen!). Rinige diesbesügliche Analysentlaten sind in Tabelle 226 windergegeben.

?

Die Abhängigkeit der von der Geletine surückgehaltenen Ohromexydmengen von der Belichtungsdeuer einer Bichromatgnistinemilicht gibt Tabelle 227 wieder. Bei diesen

Versuchen wurden die Gelatineplatien in Kalimnhichromatikeungen von einer Maximalkonnentration von 7% gehadet, die nach den Boobschtungen von Lunthen und Suxummer angewandt werden kann, ohne daß die Gelatine von der Bichromatikeung zerseint wird.

Tabelle 237. You 100 g Gelatine surfick gehaltene Cr.O. Mongon, boi stol-gender Beliehtung von Bichromat gelatineschichton, die in einer 7 pros. K.Cr.O.-Lösung sensibilisiert wurden.

		Antho		Beliebing.	Graffia pro 100 s Generaliza	Anto	(total) po (crea der Differens betweiner)
6 Stunden 19 Stunden 24 Stunden 3 Tage	5,48 7,36 7,42 7,88	0,96 0,10 0,06 0,93	93,47 91,84 92,90 91,62	8 Tage 8 Woohen 7 Woohen	8,08 9,04 9,9	0,80 0,14	90,07 90,78

Weiture Versuche mit Bichrumatschichten in ähnlicher Weise, wie durch Tubelle 237 eharakterisiert wird, doch bei anderen K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>y</sub>-Konsentrationen, zeigten, daß die in Tabelle 237 verseichneten Daten nahen für alle Schichten gelten, die mit K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>y</sub>-Lösungen von 3—7 % sensibilisiert waren.

Die von der Gelatine in belichteten. Biehromatgelatineschichten surtickgehaltene Gr<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Menge wichst also sunichen mit der Belichtung und scheint gegen
einen Endwert von cs. 10-g Gr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> je 100 g Gelatine zu konvergieren. Da, wie
oben erwähnt, die geringste Gr<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Menge, welche unter günstigen Bedingungen

100 g Geletine in eledendem Warrer unläshelt meetten kann, 0,80 g Gr<sub>4</sub>O<sub>a</sub> beträgt, so kann der Gehalt der unlöslichen Gelatine an Cr.O., in beliehteten Biehremassolichten nur swischen 0,30—10% Ur.O. schwauken.

Die Maximalmouse der Chrums, entspruchend 10% Cr.O., die von der durch Belightung unläslich gewordenen Bighromatgelating zurückgehalten wird, ist otwa dreimal großer als die der direkt durch Chromisske (Ohromslann) nulöslich

gemachten Geletine (vgl., die oben S. 441 erwithnten Kahlen).

Dious Bresheinung kann nach Lumriess und Sayawars folgosdormaßen orklart werdon: Die Wirkung des Lichtes auf die Biehrematgelatine verläuft in awel Phanen: In der ersten fixiors sich eine Chrommonge von etwa 3,5%, die der Maximalmongo bel der direkten Gerhung durch Chremisake entspricht, auf der Colatino. Diese Monge bewirkt allein die Gerbung. In der sweiten Phase setzt sich die Reaktion des Bichromats fort durch Wechselwirkung mit der Gelatine. Die Monge des in dieser sweiten Phase geläkketen Chromoxyds witchst mit der Daner der Belichtung, bis das Biehremat zum Teil in CeaOa, zum Teil in KatirOa uragesetzt ist. Des enistendene Chromat (Gleichung 3 im Schoms unf H, 439) wird nur sohr langsam vom Licht redusiert, so daß seine Wirkung praktisch nicht mohr in Betracht kommt.

Diese Doutung gibt such sugleich eine Krklärung für die bekunnte, der Gerbungswirkung des Kaliumbiehremats gegenfüber gestelgerte Wirkung des Ammoniumbichromats. Bei Vorwendung des (NII.) Cr.O. nämlich ist das sokundar durch die Liehtwirkung entstehende (NH<sub>4</sub>),  $CrO_4$  nicht so liehtbeständig wie das bei Vorwendung von  $K_4Ur_1O_7$  entstehende  $K_8UrO_4$ . He wird durch Lieht chanfalls loicht suriogt in (k<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, NH<sub>4</sub> und O<sub>2</sub>. Die für die Gerbang der Gelatins maßgebonde Ce<sub>s</sub>O<sub>s</sub>-Mongo ist also bel gentigend großen, gleichen Belichbungen bei Vorwendung von (NH,) dr. (1, größer als hei Verwendung von K, (1, (1, Außerdem subolat abor such das Ammadumbiohermas selles loichter im Licht reduziors zu werden als das Kaltumbishromes. Infolge dieser Wirkungen wird in der Praxis das Ammonismbichromat dem Kaliumbichromat meist vorgezogen. Die mit  $(NH_4)_g C c_n O_y$  sensibilistecton fishishten sind emplindlisher als the mit  $K_g C c_n O_y$ wentbillderten.

Versuche ergaben, daß mit K\_(Cr\_O, usch siebonwüchiger Beliehtung die Gelatine cincus Chromoxydgehalt von 10 % hatte, währund bei Verwendung von (NEL), (r. O. diese Konsontration bereits nach einstündiger Bolishtung tiberstiegen wurde.

Auch venchiedene andere Bichromate wurden von Lukthen (7) und Haynwarz unf thre Verwendlarkeit zur Sensibilisation von Gelatineschichten untersucht. Die Ergebnisse sind in Tabelle 228 wiedergegeben.

Anali nach diesen Zahlen ist das Ammoniumlsbylromat das zur Hapstildisation

der Fichichten geeignetate Biehremut.

Schlieflich habon Lumphan und Harryvanz noch die Kasemmensetzung der im Dunkeln ahne Lichtwirkung unlädich gewordenen Biehrematgelatine untersucht: He wurden swel Fille in Betracht gesogen:

1. Languamo Hatstohung der Unktellichkeit der Behlehten hei gewähnlicher

Tumneratur.

2. Sohnell erseugte Unkhilichkeit bei 190° ().

In beiden Bullen wurde mit einer Spros. K. (lr. O. Lanung sensibilisiert.

Die Remitsie zeigen, daß die Chromoxydmenge in der Gelatine im 1) unk e l n bei gewöhnlicher Temporatur nur sehr langsam ansteigt. Mach einem Monat beirug der Cr.O. Gehalt der Geletine nur 0,67%, nach 41/2 Mematen erst 1,16% Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, withread our wendes Stunden Belichtung einem Gehalt von 5% Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ergaben. Auch die 4½ Monate gelagueten Schichten widerstanden nicht vollstandig der Hinwirkung eledenden Wamers.

Tabelle 228, Cr.O. Gehalt (in Prosent) der Gelatine in verschiedenen Biehrematschichten. Alle Biehremate wurden in einer Kensentration ent-surechend 3 % K.Cr.O. angewandt. Alle Schichten wurden sossummen gleich lange, cs. 9 Standen, beliehtet.

Maleum	720 180 g Galettus	Geleitze bereitzen zus der Differens	Antho	Metallonysh
OrO, (NH <sub>1</sub> ), Cz <sub>2</sub> O, K <sub>2</sub> O <sub>7</sub> O, Na <sub>2</sub> Oz <sub>2</sub> O, 1A,Oz <sub>2</sub> O, OrOz <sub>2</sub> O, ZrOz <sub>2</sub> O, ZrOz <sub>2</sub> O, PhOz <sub>2</sub> O, PhOz <sub>2</sub> O, PhOz <sub>2</sub> O, Tr <sub>2</sub> (Oz <sub>2</sub> O <sub>7</sub> ),	11,09 14,14 7,64 10,43 11,71 8,86 8,86 9,97 6,87 18,69 0,93	88,40 85,38 91,97 83,77 87,67 83,85 86,88 86,88 86,83 86,37 86,37	0,93 0,43 0,43 0,47 0,47 0,48 — 0,76 — 0,11	CuO 7,17 ZnO 8,88 BaO 3,5 PhO 1,96 A1,0, 0,83 Fo,O, 13,4

Im Gegensets hieren embalt die Gelatine der bei 190° O gelagerton Schichton bereits nach 1 Tag 9,11% und nach 6 Tagen 23,7% Or O. Diese Geletine widerstaht swar dem Etnfinß des siedenden Wassers bestiglich ihrer Löslichkeit, doch serfills sie im kochenden Wasser in sehr feine Partikal, wodurch eine tellweise Zenetung, eine "Desorganiention" der Gelatine angeseigt werden dürfte, die wahrenheinlich durch die direkte Reduktion des Biohromats durch die organische Substanz (sweite Phase der Belichtungsvorgänge, vgl. oben) hervorgerufen wird.

195. Die Anderung der Leitifchigkeit der Chromatgeletineschiehten bei der Gerbung. Mit Hilfs einer günzlich anderen Methode als der obemisch-nandy tischen and die Veränderungen in Biehrematgelatineschichten während der Belichtung von H. Maxus (1) verfolgt worden: Es words die elektrische Leitfähigkeit

der Schicht gemessen.

Die Versuchsmordnung war im Princip folgendermaßen; Hin Kondenanter wurde withrend der Zeit i geleden (nach jeder Messung wurde der Strom kommutiert, um den Einfluß der Polariention auszugehalten) und in ein belliettisches Galvanometer entleden. Bessichnet R den galvanischen Widerstand der lichtempfindlichen Bichromatgelatineschicht, O die Kapasität des Kondensators (0,1-1 H. F.), V das jewelige Potentiel an den Kondenssterbelegungen, N die elakiromotorische Kraft der Batterie, J die jeweilige Ladungustromstärke, so gilt die Besiehung:  $B \cdot J + V - B$ . (1)

Farner wird die jewellige Ladungsstrumstärke ausgedrückt durch:

$$J = O\frac{dV}{dt},\tag{3}$$

so daß sich durch Binestsen von (3) in (1) ergibt:

$$RO\frac{dV}{di} + V = B$$

oder integriert swiechen den Gremen 0 his ; und 0 his F:

Ist weiter die sur Ladung des Kondensstors auf das Potential F notwendige Elektrisitätemenga  $Q_i$  so glit:

 $Q = \int_{-\infty}^{\infty} J \cdot dt$ .

Durch Einführung von (2) und Integration ergibt sich:

$$Q = E \cdot O\left(1 - e^{-\frac{T}{RO}}\right). \tag{8}$$

Diese Hickiristitamenge Q kommt im Galvanometer zur Entladung; der bewirkte Ausschlag zu N. Es gilt demnach auch:

 $Q = G \cdot N$ , wenn G die Galvanometerkonstante bedeutet.

Unter Berücksichtigung von (8) erhält man:

$$-G \cdot N + B \cdot O = B \cdot O \cdot e^{-\frac{T}{200}}$$

und schließlich für den zu messenden Widerstand der Schicht:

$$R = \frac{T}{\sigma} \frac{1}{\ln\left(1 - \frac{G \cdot N}{G \cdot F}\right)}.$$
 (4)

Für Herstellung der Schichten wurden auf  $9 \times 12$ -Glasplatten 5 csm einer Lösung von

96 com Wasser desk. 4 g Hambidossgriebine 0,5 g K<sub>2</sub>Or<sub>2</sub>O<sub>7</sub>

vergumen. Um den störenden Binfluß der Schwankungen der Luftbuchtigkeit während der Messung auszuschalten, wurde für einen luftdichten Abschluß der

su unierwichenden Schicht gesorgt. Die Belichtung der Platten erfolgte in diffusem, möglichet gleichertigem Tageslicht. Die aufgewandten Lichtmengen wurden in Graden des Vocasschen Papierskalen-Photometers angegeben. Danach verhalten sich die Logarithmen der sur Verwendung kommenden Lichtmengen wie die abgebesenen Kopiergrade.

Wie aus allen Messungen hervergeht, findet durch die Beliehtung eine wesstriliche Bruisdrigung des Widerstandes der Bichromatgeletineschichten sintt. Mit der Daner der Beliehtung wichet der Widerstand kontinuierlich entsprechend den Kurven der Abb. 283.

Aus Tabello 230 sind die su Abb. 282 gahörigen näheren Versuchsbedingungen ersichtlich.

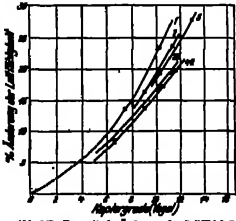


Abb. 18th. Prompilario Andrews der Laisfflighei von Verschiefer lause geboren. Seiermannen bei arbeiterfer Andrews. (Die Kalein zu den Kerven bedieten Tage Lagurings.) (Vpl. Talpile 18th.)

Aus den Resultaten ergibt sich, daß die Änderung der Leitfähigkeit der Bichromatgelatineschichten bei der Belichtung für Platten gielchen Alters bei gielcher Belichtung gleich ist, auch bei sehr verschiedenen, durch verschiedenen Wassergnhalt der Schichten bedingten Anfangswiderständen. Die prosentuale Änderung der Leitfähigkeit ist daher eine für die Lichtwirkung charakteristische Größe. Mit dem Alter nimmt die Lichtschpfindlichkeit der Bichromatgelatine, gemessen durch die prosentuale Leitfähigkeitsänderung, ab (Talielle 239). Die durch Belichtung bewirkten Veränderungen der Leitfähigkeiten sich noch im Dunkeln fort. Die Temperaturkoeffizienten der Leitfähigkeiten belichteter und unbelichteter Schichten sind verschieden.

Tabelle 229. Anderung des elektrischen Widerstandes von Bichromatgelatineschiehten hei steigender Belichtung (gemessen in Prozenten der Anderung des Galvanometerausschlages) und bei verschieden alten Schichten.

Aller der Sekkelen Tage	Conveyance of Antonoxide Control of Control		Promotimie Inde- rung des Galveno- metersprocklages Carrie die Reliebrung	
1	30,8	7,5 10,3 9,0 11,3 10,3	13,7 23,4	
3	20,8	{ 9,0 11,3	16,4 93,0	
8 .	34,3	{ 10,3 18,0	19,8 28,0	
23	94,8	12,0 0,5 10,3 11,8 6,5 9,0	8,7 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
4	88,8	6,5 9,0 10,8 11,5	13,7 23,4 16,4 23,0 19,2 28,0 8,7 17,2 19,5 8,3 13,5 17,4	

### c) Sensitometrische Eigenschaften der Bichromatgelatineschichten.

Wie sehen in der Einleitung (S. 488) erwähnt, seinhnen sich die Gradstienskurven der Bichromstgelstineschichten sum Tell durch lange geradlinige, amshernd unter 45° ansteigende Kurventelle ans. Der uniere Durchhang, der bei den Schwärzungskurven der Halogensilberenrulaionsschichten aufteite und his au einem gewissen Grade starke Verseerungen der Turwerte auf den Kopien vertursicht, ist bei den Gradstienskurven der Bichromatgelatineschichten sehr wenig ausgeprägt. Die Bichromatgelatineschichten ergeben daher, wie aus der Praxis bekannt, zowohl in den Schatten wie auch in den Lichtern vorstiglich abgestufte Kopien.

Das im folgenden wiedergegebene Beobachtungsmaterial ist eest in neuester Zeit gewonnen und einer Arbeit von HARDY (I) und PERSEE entneumen worden. Das Schwirzungspasts für das Pigmentvorfahren (s. Er. 127, S. 447) ist von

Richerts (I) untersucht worden.

190. Die Enistehung der Gradetionskurve (Schwierungskurve) der Biehromatgeleitneschichten. Für einen Prozeß, bei dem eine Biehromatgeleitneschicht auf
einer Glaspleite durch die Glasschicht hindurch beliehtet, darm in warmen Wasser
entwickelt und schließlich eingefürbt wird, kann die Besiehung Eurhdichte —
logarithmische Exposition folgendermaßen abgeleitet werden (s. Hanny [I]
und Passun).

Re sei J die Lichtimienstitt an der der Lichtquelle augswandten Schichisette. Ist a der Absorptionskoufficient der Gelatinsschicht, so ist die Lichtsticks J. in

einer Entfernung o von der Oberfische der Schicht;

$$J_a = J \cdot e^{-is}$$
, enterpreshend dam Absorptionsgesots.

Die Lichtmenge, walche die Schicht in einer Entiterung e von der Oberfischenschicht in der Zeit i erhält, ist somit:

$$B_0 = J_0 \cdot i = J \cdot i \cdot e^{-a_0} = B \cdot e^{-a_0}$$
 (# die Lichimenge an der Oberfische). (1) Diese Besiehung logarithmiert englie:

Die "Entwicklung" der Schleht in warmen Wasser bewirkt ein Weglüsen aller Gelatine, welche unterhalb einer bestimmten Hartung liegt. Diese Gronz ist abhängig von der Betwicklungsselt und Temperatur. Das entstehende Gelatinereller (ein Auswaschreite) ist also begrennt auf der einen Seite von der Gluunterlage und auf der anderen Seite von einer Oberfüche, auf der die Hitztung bzw. Löslichkeit der Gelatine konstant ist. Diese "bescherettenhen" Schlehten sind offenbar gekennseichnet durch gleiche Bellehtungen (N°). Die Dieke des Reliefe an Stellen der Bellehtungen N° ist aber mach (2)

$$d = \frac{1}{n} \ln \frac{N}{N}. \tag{3}$$

Wird angenommen, das heim Rimitelsen des Reliefe (z. B. beim Baden in Farbstuffkingne) der Farbstoff sich in der Schicht gleichmäßig verteilt, das abse der Farbstoffgehalt von jedem Geleitmeraumteil des Reliefe gleich ist, an gilt für Stellen der Schichtidisch d:

 $J' = J \cdot e^{-bd}$ , (4)

wenn J die auffalkende, J' die durchgeleusene Liebtintensität und b den Absorptionskapffisienten der gefärbten Schieht danstellt. Wird die Dichte dar Schieht in der üblichen Weise definiert:

$$D \approx \lg \frac{J}{J^i}$$
,

an orgilat sich mit Hille van (4):

$$D = \lg \frac{J}{J^{\mu}} \max_{R} \frac{1}{\ln J^{\mu}} \cosh d. \tag{5}$$

Werden (3) und (5) kombiniert, so resultiert:

$$D = \frac{b}{a} \cdot \lg \frac{N}{N}. \tag{0}$$

Die Abhängigieit der Dichte von der Expedition nimmt für die Richromatgeleichnen die die der Ableitung
der Gleichung (5) gemachten Annahmen strong erfüllt sind (vor allem die gleichmäßige Anfärbung!) — die einfache Form einer reinen legarithmischen Funktion
an. Die legarithmischen Gradationskurven mitseen also geralling verlaufen, wie
en in der Praxis auch weitgehend der Fall ist.

In Gleichung (6) stellt der Quotions die Neigung der Geraden der. Es ist also:

F in (6) outspricht der Inortia:

197. Das Schwärzungsgezeis (J·t-Gesein) bei den Chromatverfahren. Das Schwärzungsgezeit (J·t-Gesein) für Richromatgelatinenchichten wurde für den Fall des Pigmentverfahrens von Hunrum (I) untermeht.

His worden chemialle, wie in den schon bereits oben erwithnicht Arbeiten, Pigmentschichten auf Glas verwandt (nach einer Verschrift von Laussaum). Als Farbetoff diente chinesische Tusche. Sonsthilledert wurden die Platten in einer 1 pros. K.Or.O. Lösung.

Die Belichtung geschah mit Hilfe des Sommennahen Sensitometers mit Tageslicht. Die Photometrierung der Schichten erfolgte mit der Kaliumselle nach Recens und Guerra.

In den Abb. 288 und 284 sind die Schwärsungskurvon einmal in Funktion von  $\lg J$ , das andere Mal in Funktion von  $\lg t$  (Beliebtungsseit) wiedergegeben.

Wie ersichtlich, steigen die Kurven — entsprochend Giefehung (6) auf S. 447 — geradling an. He sind weder Überbelichtunges- noch Unterbelichtungsgebiete zu bemerken. (Kein Umbiegen der Kurven konvex oder konkav zur s-Achne.)

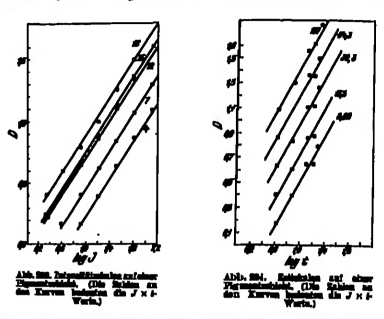


Tabelle 230 zeigt, daß das Bussus-Roscousche Genets für den untersnehten Fall und wahrscheinlich auch für alle Biehremantgeletinsprozeuse keine Gültigekeit hat.

Tabele 330. Dichten und entaprechendo J.i.Worte bol verschiedenen J.Werten für eine Pigmentschicht (auf Glas).

Malatan		Sephilitips J - J-Warts						
	年 3 — 1日	Apr 2 - 678	\$2: J ~ \$4,5	18t J - 18,8	Dr J = 8,00			
0,8 1,0 1,2	943 411 867	918 865 560	199 223 #36	179 289 480	181 860 405			

Berechnet man dagagen den Schwarzschum-Exponenten p aus mehreren zur gleichen Schwitzung gehörenden Zahlenpaaren von J und t gemäß der Gleichung  $i_1 \cdot i_2^p = i_4 \cdot i_2^p$ ,

so ergibt sich ein mittlerer Wert von 1,34. Die Konstanz der Produkte J. giat ist, wie Tabelle 231 zeigt, weitgehend, so daß hier der Sonwanssonnen-Exponent p als konstant angesehen werden darf (vgl. II, O, d., insbes. Nr. 89, S. 290).

188. Die Empfindlichkeit von Richrematgelatineschichten. Die Empfindlichkeiten der Richrematgelatineschichten wurde von Hanny und Pinnny (vgl. Abb. 286, 288, 289, mittlever Inertiawert 6·10<sup>4</sup> m-Kernen) etwa 6·10<sup>5</sup> mal. niedriger als die gebräuchlichen hochempfindlichen Negativschichten und 4·10<sup>5</sup> mal geringer als die der gebräuchlichen Gasselichtpapiere gefunden.

Tabello 131. Dichten und augehörige J. : 1.21. Werte für eine Pigmontschicht (vgl. Tabelle 230).

Diskins			y . pl. Weets		_
	15 7 = 167	12x J 64,8	TR J = 83,8	Mr J = 14,0	Dr 7 = 8,09
0,8 1,0	209	202	200	817	304
1,0 1, <b>8</b>	545 1049	538 941	561   1089	578 1089	870 1087

139. Einlittes verschiedener Fakteren auf die senstiemetrischen Bigessekaften der Bichrematgelatinosekiehten. HARDY und PERRIE haben in ihrer
Arbeit die Binfituse der verschiedenen Operationen und Faktioren, die bei der
Ausführung der Chromatverfahren eine Bolle spielen, auf die senstiemetrischen
Bigenschaften der von ihnen verwandten Bichromatschiehten untermeht. Die
von ihnen verwandten Schichten und Methoden (sum Teil sehom oben erwähnt)
waren kurs folgende:

Dispositivplatten (Hasteran-Slow-Lentern) wurden durch Beden (5 Minnten

bel 18-18 (f) in other Library von

85 g (NE<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Or<sub>2</sub>O<sub>7</sub> 1000 com Wasser 5 com Armonisk (spos. Geor. = 0,88)

sensibilisiert, darauf getrooknet, mit einer 1480 kersigen Motalifadenlampe in einer Entfernung von os. 60 cm (= 4000 m-Kerson) bis su 800 Sekunden beliehtet und in Wasser von 56° C 4 Minuten lang antwickelt baw, geltist. Bis su diesem Stadium war das Halogansilber noch in der Schicht verhanden. Die durch das Halogansilber verumahte geringe Schwärzung verschwand völlig in dem num folganden Fixiarbad (30 pros. Ma.S.O. Bad). Die gewässerten und getrockneten Schichten (sie waren völlig durchsichtig und ginsklar) wurden nummahr durch Baden (33 Minuten) in einer 0,5 pros. roten Farbatofficung angefärbt. Die Dichten wurden in grünem monochromatischem Licht photometriert. Das Halogansilber spielte hier nur eine untergeordnete Rolle, und awar die eines Dämpfungsfarbatoffes (vgl. S. 451).

Der Binfluß der Konsentration der Bichromatsensibilisierungslösung auf die Gradationskurve der Schicht. Die Variation der Konsentration der Schafblisierungslösung im Verhältnis 2: 1 ergab eine Hehöhung das y-Werten und des Schwellenwerten (Incriswerten) entsprechend

Abb. 286.

Die Erhöhung des 7-Wertes ist auf eine Verringerung des Wertes von s in Gleichung (7) (S. 447) surfaksuffihren, infolge der verringerten Gelbanfärbung der Schicht durch die verminderte Biehromatikonsentration in der Schicht. Die Erhöhung des Insrtiawertes ist auf chemische Einflüsse surücksuführen. — Die Sensibilizierungsbedingungen wie Badeseit der Schichten und Temperatur

des Bades hatten wenig Hinfluß.

Der Einfluß der Lagerdauer der Biehrematgelatine außerb sich vornehmlich in einer Binfluß der Lagerdauer der Biehrematgelatine außerb sich vornehmlich in einer Veränderung des Inertiawertes, und awar in einer Erniedrigung desselben. Abb. 200 seigt diesen Binfluß, und awar sowohl bei einer Lagerung der Schichten swiechen Senelbilisierung und Beliehtung (Kurve A), als auch bei einer Lagerung der Schichten awischen Exposition und Entwicklung haw. Atzung (Kurve B).

Der y-Wert der Gradationskurven bielbt unverlindert.

Der Hinfluß der Antwicklungs- haw. Ätsbedingungen. Die Entwicklungsbedingungen können in sweifscher Hinsicht vertiert werden:

Temperaturerhöhung; 3. Hinwirkungsdauer.

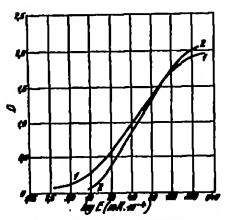
ċ

. **(**:

Erhöhte Temperatur bei gleicher Hinwirkungsdaner, wie auch erhöhte Binwirkungsdauer bei konstanter Temperatur bewirken eine Abnahme der Bindlichkeit der Schichten (Zunahme der Inertia) und keine Veränderung des 7-Wertes. Diese Beobschiungen lassen sich aus den auf S. 447 dargelogten,

theoretischen Betrachtungen ableiten:

Durch verstäckte Entwicklung wird der Wert von E vergrößert, weil die isoskierotische Oberfläche des Reliefs näher an die Glaschicht heranrückt. In Gleichung (3) (6, 447) wird also d kielner, d. h. E wächst. Nach (8) entsyricht aber E in i. — Die Unabhängigknit des p-Wertes von den Eintwicklungsbedlingungen folgt aus (7). Der p-Wert ist allein von den Absorptionskoeilisienten der Schichten während der Belichtung und nach der Einfärbung abhängig.



Aldr. MM. Aldringhtell der Orndelten einer Reisenmigsletinsschicht (und Glec) von der Komenfreilen der Kolto-Talmun. (Die K-Os-Talmun. (Die K-Os-Talmun.) (Die K-Os-T

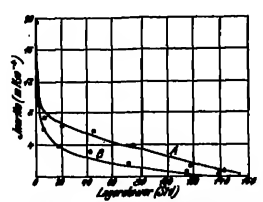


Abb. 500. Abbürgheimib der Insythe von der Ingenheure foll Bicheronsischellen. Euros Al Lagerdung zwinden Hemibiliahrung und Baltablerter. Euros B. Lagerdung zwinden Beliebling und

Die experimentell gefundenen Besiehungen swischen Eintwicklungsbedingungen und Inertia sind in Abb. 287 wiedergegeben.

Die Kurven der Abb. 287 werden durch Gleichungen der Form

$$i=i_{\max}(1-s^{-Rt}),$$

worin  $i_{\max}$  den maximalen Inertiawert für die Entwicklungsdamer  $t=\infty$  und Keine Konstante bedeutet, gut wiedergegeben.

Zusammengahörige Werie von  $i_{max}$ , T (Temperatur) und K enthalt Tabello 282.

Die Werte von  $i_{\rm max}$ , als Funktion von K aufgetragen, liegen auf einer Geraden, welche die T-Achse im Punkt  $T = 25^{\circ}$ C schneidet, d. h. hel  $25^{\circ}$  findet keine Entwicklung mehr statt.

Die von Hardy und Parent im Laufe dieser Untersuchungen gewählten Entwicklungsbedingungen von 4 Minnten bei 54,5° stellen einen Kompromiß der swischern niedriger Inertin, Sicherheit beim Entwickeln und kurzer Ent-

wicklungmeit. Allerdings rufen kleine Schwankungen der Eintwicklungsdauer große Schwankungen für den Inertiawert hervor, wie aus dern starken Austieg der Kurve für 54,5° in Abb. 287 bei 5 Minuten zu ersehen int. Anfärbungsbedingungen. Wie vorsumsehen ist, wird die Bademit des Gelatinereiteits zwecks Anfärbung so lange eine Bolle spielen, his die Schicht, vor allem die dieken Stellen des Beliefs, mit der Farbstofflösung gesättigt sind. Der Einfinß der Bademit haw, Anfärbungsmit auf die Gradationskurven migt Abb, 288.



Alds, 1997. Abhilimphints der Instituterin von der Reinfoldungsfahrt bei verschieben Tenmenteren.

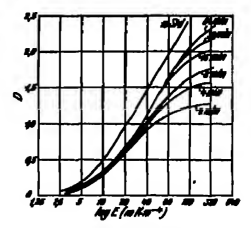


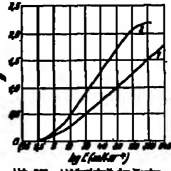
Abb. fitt. Abblingigliebt der Gradetten von Bi ebrusreigelabisserfahlung von der Redensk (fludersit in der Meditsinlung)

Besinfin 84 wird vormehmlich der  $\gamma$ -West, da b in Gleichung (7) (8.447) variers wird.

Der Binfluß eines Farbatoffes in der Schicht während der Belichtung (Dämpfungsfarbstoffe). Wird der Bichromatgelatineschicht vor der Belich-

tung ein Farheinf sugmetat, so schwicht dieser das eindringende Licht, so daß das Richromet weniger absorbieren kann und die gerbende Wirkung des Lichtes verringert wird. Diese Wirkung tritt um so stärker ein, je tiefer das Licht in die Bichromstgelstineschicht eindringt, also je stärker die Belichtung der Schicht ist. Bei kleinen Belichtungen, die nur oberfächliche Gerbung herbeiführen, ist die Wirkung des "Dämpfungsfarbeiführen. Der Zusstseines Dämpfungsfarbeioffes wird also den Schwallenwert nur wenig verändern, sehr dagegen den "Wert verringern, denn in Gleichung (7), S. 447 wichst der Wert für e. Anch Dmet bleibt unverändert.

Die Bolle des Dämpfungsbriteites spielt bei den allgemeinen Vermohsbedingungen von Hanny und Paussa das Halogensilber in der Schieht.



Alde 1800, Albeitspielschie des Krasterunderigen von der Diemplempreistung Diers Freimische in der Anfelde, wildrend der Belleitung.

Euryo 1: Mis palan Dingdagaireh abel. Euryo 8: Mis jajarin legas ak Dingterakristak.

In Abb. 289 sind swel Kurven für die bei den vorliegenden Untersuchungen von HARDY und Passur allgemein angewandten halogensilberhaltigen Schichten und für eine Schicht mit augeschatem rotem Farbetoff enthalten.

Mit Hille eines solchen Dämpfungsfarbetoffes Mit sich also der Kopierumtung bzw. die Expositionsskale (vgl. S. 385) der Soltichton auf einfache Weiss regeln.

#### d) Die Prinzipien der technischen Ausführungsformen der Chromatyeriahren.

Die folgende Besprechung der praktischen Ausführungsformen der Chronintverfahren kann sich im Bahmen dieses Buches nur auf das Prinstysollo omtrecken, und swar dies hier um so mehr, als die Beherrschung der Technik der Chromatverlahren sum größten Tell allein durch Britahrung und nur zu einem geringen Tell durch Vorschriften erlernt werden kann<sup>1</sup>. Als Gesamtenhoms für die Besprechung dient die auf S. 488 angegebene Einteilung nach Straugun; die einselnen. Verfahren innerhalb des Genamtschemas werden zweckmäßig in folgranden deel Absolution behandelt:

- 1. Gang des Verfahrens, 2. Benötiete Materialien.
- 8. Rigenschaften des Verfahrens.

## a) Gerbung durch direkte Lichtwirkung.

Verfahren ohne Farbatoff in der Schicht.

Anfirirung der ungegerbien fiebiebitelle.

180. Hinstanbyerfahren (Verwandung von Furbe in Stanbform), Buridruck I. Der Gang des Verfahrens: Die belichteten Bichromatgeleitneschichten werden in Wasser aufgequollen. Auf die gequollene Schicht wird Farbe in Staubform sufgetragen und verrieben (Wattebausch, Pinsel). Diese haftet an den gequallenen, klehrigen Schlahiffischen. Von den gegerbien, nicht gequallenen Filiahen 14.9t sie sich durch Überwischen entsteenen. Das eingestiebte Rikt wird abgebracet und getrocknet.

Benötigte Materialien. Als Schichten kommen Doppelübertragespiere des Pigmentdrucks und auch Bromöldruckpapiere (s. dort) zur Anwendung. Als Farhen dienen hars- und wachshaltige Einstauhfarben, die unter Zusats von Blittenstaub (Lycopodium) hergestellt sind. Die Entsternung der Farbe von den gegerbien Flächen geschicht mittels Watte und für die leisten Beste mit Kneteuzumi.

Eigenschaften des Verfahrens: Die dunklen Elichen der Kopierschicht entsprechen ungegerbien und also dunklen (ungefärbien) Flächen auf der Bichromatschicht. Es tritt also keine Bildumkahr ein. Daher muß ein Diapositiv

zum Kopieren Verwendung finden.

181. Verfahren mit feiter Ferbe (Negrographie), Gang des Verfahrens. Die belichteten Biehrematgelatinsschichten wurden mit warmem Wasser behandelt (entwickelt), so daß die ungegerbte Gelatine weggelüst wird. Bei der Kinfirbung dieser so behandelten Schichten haftet fette Farbe nur auf den freignlogten Papierstellen. Von den gegurbten Schichttellen 1834 sich die fette Farbe leicht entdernen (Bürnie oder Sohwarmn),

Benötigie Materialien: Es kommen Gummiarahikum-Bichromatschichten sur Verwendung. Als fistie Farbe dient Lampenruß in Alkahol-Schallacklösung.

Bigenschaften des Verfahrens: Die dunklen Flächen der Kopierschicht entsprechen den freigelegten Stellen der Kopte, also eingefärbten Fillehen auf der Kopie. Daher keine Bildumkehr, - Das Verfahren eignet sich besonders für Pansen von Zeichnungen, da es keine Halbtone Hefert.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Betraffe Hincelheiten für die Technik der Chromebyeriahren auf verwiesen auf : Know (18, 21). - Kürzere und übersichtliche Beschreibungen sind zu finden in :

133. Einsungverlahren (Furbildung). Pinatypie (Dunnn- und Dommtourn- Verlahren). Gang des Verfahrens. Die belichteten Bichromatgeleitne-Schichten werden in währigen Farbstofflösungen gebadet. Dahet sangen die verschiedenen Bildflächen Farbstofflösung in umgekehrt proportionalem Verhältnis zu ihrer Gerbung auf. Die eingefärbten Schichten werden darauf in Kontakt mit einem isuchten, geleitnierten Papier (Übertragungspapier) gebrucht, so daß der Farbstoff je nach der Zeit der gegenzeitigen Berührung mehr oder werdger von der ersten Schicht in die Übertragungsschicht übergeht. Die Einfürbung der Chromatschicht kann wiederholt geschehen, Sie hat also die Funktion einer Druckplatte. — Bet dem Dommtschen. Sie hat also die Funktion einer Druckplatte verwendet. Die Gerbung der Schicht geschicht durch eine Pigmentierungslösung (ähnlich der beim Osobromdruck verwendten, a. dort) im Maße des verhandenen Negativeilbers.

Benötigte Materialien. Die Druckschicht wird auf Glasplatten hergestellt. Als Übertragungspapier dient das gebekuchliche Pigmentübertragungspapier (s. dort). — Die Farbeinfib werden von den Höchster Farbwurken I. G. Farbon-industrie hergestellt und in den Handel gebracht (Pinatypie-Farbeioffs)<sup>2</sup>.

Bigenschaften des Verfahrens. Als kopinunde Schicht muß ein Dispositiv Verwendung finden, da keine Bildumkahr auf der Kopie atstillndet. — Die Wiederholung der Binfärbung der Druckplatte ist unbeschrinkt. Es können daher beliebig viele Drucks mit einer Druckplatte erwugt werden. Durch Übereinanderdrucken verschieden eingefärbter Teildruckplatten lassen sich leicht mehrbirbige Kopien erwugen. — Das Verfahren ist billig, die Kopien sind haltbar und sehr gut abgestuft.

Das Doministrature Verfahren hat keine Bedeutung erlangt.

#### Antirbung der gegerhten Sebiabitelle.

183. Verfahren mit treekener Furbe (Bunt-Druck). Gang des Verfahrens. Die Biehrenstgelatineschichten sind mit Aufreuhungsmitteln (gepulvertem Birnstein) verseist. Nach der Belichtung wird durch Eintwickeln der Schichten in warmen Wasser die ungegerbte Gelatine und mit für das aufrauhende Mittel weggelöst. An der Oberfliche der gehärteten Flächen bleibt das Aufrenhungsmittel surück. Die Binfarbung der Schicht geschieht mittels Pasteletiftes.

Das Verlahren hat keine größere Bedeutung orlangt.

184. Verfahren mit fatten Farken (Öldrack). Gang des Vorfahrens. Die belichteten Bichromstechten werden in Wasser sufgequellen und mit fetter Farbe eingefärbt. Die Farbannahme hängt ab von der Gerbung, und swar sowohl von der durch die Gerbung hervorgarutenen Stumpfheit (im Gegensatz zur Glätte der ungegurbten Teile) und dem Wassergehalt (Quollungsgrad) der Schicht. Der Anftrag der Farbe geschicht mittels Pinsel durch Betupfen der Schicht. — Mehrfarbige Öldrucke lassen sich durch Binfärben der verschiedenen Bildteile mit verschiedenen Farben herstellen. — Die fertige Bildschicht kann mittels Pressons usw. auf trockenes oder feuchtes Papier übertragen werden, wohel sich die Farbschicht völlig von der gegerbien Schicht abhebt, die wiederholt eingefürbt werden kann (Ölumdrack).

Benötigte Materialien. Zur Herstellung der Bichromatgelatineschichten kontint ktwisches Öldruckpepier oder Übertragungspapier für Pigmentdruck (s. dort), welches allein mit Ammontumbichromatilösung senziblisiert wird, sur Verwendung. Die Biellheit der Gradation ist der angewandten (PHA), Cr. Oy-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. Pinatypis-Brosshüre der Höchster Farbwerke. (L. G. Farben A.-G., Werk Höchst a. Main. [1]).

Konsentration proportional. — Als Farben kommen Buch- und Kupferdruckfarben, mis Labalifimis verrieben, in Betracht (als Ökkruckfarben käuflich).

Eigenschaften des Verfahrens. Das Öldrunkverfahren 1881 den Wüneshen des Ausführenden weitgehanden Spielraum (vgl. den Farbenauftrag). Die

durch Ölumdruck erhaltenen Bilder sind jedoch settenverkehrt.

125. Osstypie (Anwendung einer Pigmentschicht). Gang des Verfahrens. Die belichtete Bichromatgelatineschicht wird aufgequoilen und auf eine feuchte Pigmentschicht (Gelatineschicht + wasserunkfalicher Farbetoff), welche mit einer Pigmentierungsschicht (Hydrochinonlösung, CuSO<sub>4</sub>-Lösung oder FeSO<sub>4</sub>-Lösung) vollgesogen ist, aufgequetzeht. Die Gerbung der Bichromatschicht überträgt sich auf die Pigmentschicht. Nach genügender Einwirkung (5—5 Minnten) wird die Papieruntsriage der Pigmentschicht abgesogen und das Bild in warmen Wasser (45° C) entwickelt.

Benötigte Materialien. Als Chromatpapier wird ein mit Stärkelöming übersogenen, gut geleimtes Papier, walches mit Bichromat senzibilisiert ist, verwandt. — Als Pigmentpapier kommt das übliche käufliche Pigmentpapier

(s. Pignentyseishren) sur Auwendung.

Rigenschaften des Verfahrens. Die Osotypie gibt von Negativen seitenrichtige Bilder. Die Verbreitung des Verfahrens ist sehr beschränkt.

#### Verfahren mit Farbetoff in der Schicht während der Belichtung (Pigmentverfahren).

Hierher gehören die Pigmentverfahren. Das Prinzip der Pigmentverfahren besteht in folgendem: Eine Kolicid- (Gummiarabikum-, Gelatine-, Leim-) Schicht (Pigmentschicht), die einen waserunläslichen Farbstoff enthält, wird mit Bichromat senalbilisiert und unter einem Negativ belichtet. Die Kopien werden in warmem Wasser entwickelt, wobel die Schicht entsprechend ihrer Härtung bikinätig aufgetellt wird: Die gegerbten Flächen hielben dunkel, die ungegerbten Flächen werden (minige Weglüsen der Schicht) aufgehellt. Die Entwicklung der Bichromatschichten kann jedoch nur dann auf ihrer unsprünglichen Unterlage ausgeführt werden, wenn die Schichten bis auf den Papieruntergrund durchgegerbt sind. Nur in diesem Falle tritt, wie leicht vorstellbar ist, kein Abschwimmen der Schicht haw. der Halbtöne ein. Denn ist die Schicht nur oberfäschlich (wie besonders bei den Halbtönen) gehärtet, so wird bei der Entwicklung die auf dem Papieruntergrund haftende Schicht werden und absohwimmen. Mur sehr dinne, besonders gesignete Bichromat. Kolloidschichten werden völlig durchgegerbt (Gummidruck).

Bei Verwendung dieles Schichten muß die Bichromat-Kolleidenhicht auf eine andere Unterlage übertragen werden, so daß jetzt die gegerbte Schicht auf der Unterlage haftet und die Entwicklung der Schicht ohne Gefahr des Absehwimmens der Halbtöne von der Unterlage vorgenommen werden kann

(Pigmentdruck).

Die Schwierigkeit bestiglich des Abschwimmens der Schicht kann schließlich noch suf andere Weise dadurch überwunden werden, daß die Bichromatkolloid-schicht nicht von der Schichtseite, sondern durch die Unterlage der Schicht hindurch beliehtet wird. In diesem Falle liegt (auch bei nicht völliger Gerbung durch die genes Schichtdicke hindurch) die gegenbte Schicht auf der Unterlage auf, so daß ein Abschwimmen der Schicht bei der Butwicklung nicht eintreten kann (Leimdruck).

Die drei Pigmentverfahren:

1. der Gummidruck.

2. der eigentliche Pigmentdruck (auch Kohledruck genannt),

8. der Leindruck.

unteretheiden sich also nicht im Prinzip, sondern nur in der Weise, wie sie das Ablösen der Helbtöne von der Unterlage bei der Entwicklung verhöten,

Um den Koplergrad, den man bei den Pigmentverfahren nicht verfolgen kann, beurteilen zu können, bedient man alch im allgemeinen bei den Pigmentverfahren des Vog-Machen Papierakalen photometers (vgl. Vog-Körm [8, 224]). Es besteht aus einer Troppe aus übereinandergelegten Papienstreifen und ergibt eine exponentielle Lichtebetufung  $(\frac{1}{n}, \frac{1}{n^2}, \frac{1}{n^2}, \dots)$ . Jede Stufe trägt eine achwarze Zahl. Man cichi das Photometer empirisch und verwendet als Photometernapier (geleimtes) Schreibpapier, welches in gleicher Bichromatikung, mit der das Pigmentpapier sensibilisiert wird, gehadet ist. Die Kopiergrade erscheinen als weiße Zahlen auf gelbhrannen Grunde.

136, Der Gummièrusk, Gang des Verfahrena. Ein Gemisch aus Gummiarabikum, Bishromat, Farbatoff und Wasser wird in dünner Schicht auf eine geelgnete Papierunterlage aufgetragen und nach dem Trocknen unter einem Negativ beliehtet. Durch nachfolgendes teilweises Wegiteen der weniger gehärtetun Schichtelächen entsteht die seiteurichtige, positive Kopie. — Die Belichtung der Schicht muß so stark sein, daß die ganze Schicht bis auf den Papieruntergrund his su einem bestimmten Grade (einem Minimum für die geringen Dichten) gegerbt ist, de sonst die Halbtöne abschwimmen (vgl. den vorstahenden

allgemeinen Abschnitt über die Pigmentverfahren).

Bonötigte Materialien. Das beim Gummidruck verwandte Papier kann yom Verbraucher salbat bergestellt werden, oder es kann im Handal befindliches Papier benuist werden (Hüchheimer Gummidruckpapier, Bünnen-Kohlepapier; dieses enthalt bereits den Farbetoff und ist som Gebreuch nur noch su seosibilisieren). Das Papier muß sus festem Papierfils bestehen und eine besondere Leimung (Schicht son gehärtzter Gelatine) tragen. Die Leimung verhindert das "Rinshken" des Bildes in den Papierille, Ahnlich wie die Berytschicht bei den Britwickhangs und Anskapierpapieren. — Als Farben kommen für schwarze Bilder Lampenruß oder geschlemmter Graphit, für farbige Bildides in Wasser unicatione Farbon, wie gehrammte Siens, Ooker, Haglischrot, Proudischblau, Indigo, Ultramarin usw., zur Anwendung (Günther Wagner, Hannover). Eigenschaften des Verfahrens. Der Gummidruck erfordert viel Er-

fahrung. He kann Bilder von großer künstlerheher Wirkung mit guten Halb-

tonen ergebon.

187. Der eigenfliche Pigmentdruck. Gang des Verfahrens. Die Pigmentachichten besiehen aus normaldicken (wie bed dem Ohromatverfahren üblich, im Gegenesis sum Gummidruck) Geleithefurbetoffschichten. Nach ihrer Sensibilisierung mit Bickromas werden sie unter einem Negativ beliehtet. De die Schichten ween three Dicks normalerweiss nicht bis auf die Papierunischap durchgegerbt werden, milmen die belichteten Schichten zwecks Entwicklung haw. Erhaltung der Halbeine beim Entwickeln im warmen Wasser auf eine andere Unterlage überiragen werden (vgl. den vorstehenden allgemeinen Ahanhnitt fiber die Pigmentverhalten). Zur Ansführung der Übertragung wird das Bichromatpapier auf ein mit Gelatine übersegenes Übertrag ungepapierin kaltem Wamer aufgequatacht. He folgt die Hatwicklung in warmen Wasser. Hierbei liet sich die Unterlage der Bichromatschicht ab. Auf dem Übertragungspapier befindet sich ein seitenverkehrtes Positiv. Das seitenverkehrte Positiv wird durch nochmaliges Überiregen in Abuliaher Weise wie bei der enten Übertragung in ein seitenrichtiges Positiv umgewendelt. — Bedingung für die Möglichkeit der Übertregungen ist, daß das erste Übertragungspapier die Binhromatenhicht fester hält als die Bichromatenhichtunterlage, und daß weiter das sweite Übertragungspapier die Binhromatenhicht fester hält als das erste Übertragungspapier. Die verschiedene Klehkraft der einzelnen Übertragungsschichten wird durch verschiedene Härtung der Gelatineschichten erseugt: Je sohwächer die Härtung der Gelatine, deuto

stärker die Klebkraft.

Benötigte Materialien. Als Pigmentschichten werden heute im allgemeinen nur noch käufliche Papiere verwandt. Sensibilisiert wird in einem

4 prox. Bichromathad. Das sensibilisierte, getrocknete Papier hat eine Haltburkeit von ca. drei Tagen. Durch Zusitse (Natriumstrat, Ammonoralat) und durch
Anwendung von K<sub>2</sub>CrO<sub>2</sub> in den Sensibilisierungsbädern lassen sich Schichten mit
besserer Haltburkeit herstallen (Enux, Manuas). — Die Papiere für die einische
Übertragung (Pigmentübertragungspapier) sind leicht durch Präparation
von Zeichenpapier mit einer 4 his öprox. Gelatinelösung, enthaltend 0,2%
Chromalaun, hersustellen. Die Doppelübertragpapiere tragen eine Schicht
ans 10 prox. Gelatinelösung, die 0,16% Chromalaun anthält. Die könflichen
Doppelübertragpapiere enthalten meist Baryt sur Mattierung der Schicht.
Als Pigmentfarben kommen die bereits beim Gummidruck erwähnten Farben
in Betracht.

Higenschaften des Verfahrens. Die Pigmentdrucke seichnen sich durch hervorregende Abstatung aus, die durch eine geradlinig anstalgende Gradationskurve bedingt wird (vgl. S. 448). Im Gegenests su violen anderen Chromverfahren ist der Pigmentdruck ein weitgehend swangläufiges Verfahren, gestatist also dem Ausführenden zur wenig Einfinß auf das emistehende Bild soszuüben. --Der Pigmenterruck ist such für die Beproduktionstechnik von Bedeutung. Wird sine Plymentkopie von sinem seltenverkehrten Dispositiv auf eine Meinli-(Kupier-, Zink-usw.) Platte übertragen und diese mit einer metallitzenden Filbzigkeit behandelt, so entsteht auf der Metallplatte ein aufgetistes Metallbild. Die Halbtone entstuhen enstane durch die verschiedene Durchlägsigkeit der verschieden dicken Pigmentenhichtflichen und zweitene durch abtenhere Ainkraft des Metallkisungsmittels. Es emisiehen also auf der Meisliftliche verschieden tiefe, bildmälige Vertiefungen. Die tiefgetiste Metalifitabe liefert mit fetter Farbo eingerieben ein seitenrichtiges positives Bild, indem die Farbe, walche die Vertieimgen susfullt, auf Papier übertragen wird. Die so enthaltenen Bilder werden mit "Photograviten" oder "Heliogravitren" bezeichnet (vgl. Kapitel IV "Beproduktionstechnik" S. 484).

188. Der Lehndrunk. Gang des Verfahrens. Der Leindrunk vermeidet die Gefahr des Wegenhwimmens der Halbtöne bei der Hatwicklung der Plymentschicht (vgl. den vorstehenden allgemeinen Absolutit für die Plymentwerfahren) dadurch, daß die Beliehtung der Schicht durch den Schichtstäger hindurch vorgenommen wird. Auf diese Weise werden in jedem Fall, auch bei den solwachen Beliehtungen (Halbtönen), die gegerbten Schichtstächen auf die Papier-

unimiage gelegers.

Dinnes, möglichet gleichmäßiges Papier wird mit einer Leimpigmentschicht, welche bereits Ammoniumbichromat enthält, übersogen und nach dem Trochnen mit Hille von Feiten von der Rückseite am durchscheinend gemacht. Nach dem Belichten unter einem Negativ wird in wermem Wasser entwickelt, das noch verhandene Bichromat ausgewissert und getrocknet.

Benütigte Materialien. Als Lehn wird Tethleristin, sum Hinfetten der Papiere wird Vaselins oder Paraffindi, als Furben werden die üblichen Pigmentfarben (s. Gummidrack) verwandt. Der Auftrag der Pigmentiösung auf des Papier geschieht mittels eines Rinsels, der Auftrag des Feites mittals eines Wattebausches. Das im Papier sum Schliß verbieibende Fett kann mit Bensin entfernt werden.

Eigenschaften des Verfahrens. Der Leindruck liefert stets Bilder mit sohr dunklen Lichtern, da die Papieriaser immer etwas Farbstoff festhält. Die Bilder orhalten dadurch ein düsteres Ansachen. Weiterhin sind die Kopien etwas unscharf infolge der Diffusionswirkung der Papierschicht, durch welche beliehtet wird. Vom normalen Negativ entstehen seitenverkohrte Positive.

#### 6) Gerbung durch indirekte Lichtwirkung.

Es wird sunschet ein normales Positiv auf Bromalberpapier hergestellt. Durch Rinwirkung von Ferrisyankalium und Kaliumbromid auf das Silber entsteht Kaliumbrosyanid und Bromalber. Kaliumbrosyanid reduziert baw. gerbt Chromatgelatine, so daß die Chromatgelatineschicht hildmäßig aufgeteilt wird. Das Halogensilber wird durch Ausfüsieren entstent. — Es werden im allgemeinen die Ausführungsformen der Verfahren mit direkter Lichtwirkung auf die Verfahren mit indirekter Lichtwirkung übertragen. — Die indirekten Verfahren haben den direkten gegenüber den Vorsug, unabhängig von starken Lichtqueilen, d. h. vom Tageslicht, au sein.

# Verfahren ahne Farhetoff in der Schicht während der Belichtung. Anfürbung der ungegerbten Schichtilleben.

181. Einstautverfahren (Burktrutk II). Gang des Verfahrens. Unter einem Dispositiv wird eine Kopie auf Bromelberpapier horgestellt und darauf das Bild mit Bichromat-Ferrisyankl-Kaliumbromid-Bielehlüsung ansgehleicht. Die elberhaltigen Stellen werden entsprechend der Elbermenge bildmäßig gegenbt. Die Fischen der gegenbten Schicht nehmen umgekohrt proportional ihrer Gerbung Farbpulver an (vgl. auch Einstaubverfahren bei direkter Lichtwirkung).

Das Vorfahren has keine sehr große Verbreitung gefunden.

140. Einstugverfahren (Rodak DRP. 279 809 vom 18. September 1915). Verfahren, ähnlich dem Einstugverfahren bei direkter Lichtwickung (Pinatypie; vgl. Nr. 182, S. 463), in Verbindung mit der indirekten Lichtwickung. Dient sur Herstellung von Dreifschenkopien, indem drei verschieden eingestrbte Teilnegative übereinandergedruckt werden.

Anfarbung der gegerhien Sehichillichen.

141. Anwendung fetter Furben (Bromstärneit). Gang des Verfahrens.

a) Herstellung des Bronseilberbildes. Unter einem Negativ wird auf Bromstiberpspier ein positives Silberbild hergestellt. Dabet dürfen nur solche Hatwickler Verwendung finden, welche die Schicht nicht gerben. Die gebestechlichem Eintwickler sind fast alle zu verwenden. b) Ausbielehes des Silberbildes und Gewühnlich mir "Bleichbed" genannt) behandelt. Dieses enthält ein Oxydationsmittel und eine Halogenverhindung. Das Oxydationsmittel führt im Verein mit der Halogenverbindung das Silber in Halogensilber über, wobei es selbst redusiert wird. Das Reduktionsprodukt schließlich redusiert entsprechend seiner Konsentration, die wiederum von der Silbermenge abhängt, das Biehromat, wodurch die Härtung der Gelatine herbeigeführt wird. Im sinfachsten Fall besteht die Ausbielebgerbungslüsung aus KaCraO. [oder (NH4),CraO., Cro.], Ka[Fe(ON),] und KBr. Doch sind en Stelle von Ka[Fe(OR),] such andere Metallesho, insbisondere OuSO, in Gebrauch<sup>1</sup>.—o) Nieferbung der Soldelt. Die gegenbten (belich te ten)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Eine Eustemmenstellung einer großen Zahl von angegebenen Bleichläsungen ist in Vonzu. (44, 224) zu finden.

Schichtielle werden eingestriet! Das Kinftren der Schicht gleicht zewohl im Priesip wie auch in der Anschleung völlig dem Kinftren der Ökhruchschichten (daher "Brombidruch", s. dort S. 453). Die Kinftrenng hängt von der richtigen Quellung bzw. Ansbidung des Gelatinereliefs ab. Die Quellung der Hehleht kann gefördert werden durch Albahhader; sie kann vorringert werden durch Kupde ist mit dem Kinftren fertiggestellt. Es kann jedoch die Farlachicht zwecks Herstellung mehrerer Kopien von einer Chromatschicht mittels d) Nachrach emit eine andere Papierunterlage übertragen werden wie bei dem Öhundruck (s. dort). Es lauen sieh bis zu 30 Umdrucks von einer Chromatschicht ersongen, webei met-lirlich jedesmal das Druckklisches neu eingefärbt werden muß. — Mit Hilfe dem Umdrucks sind leicht mehrfarbige (Dreifarben-) Kopien hersustellen (vgl. Ölgeruck).

Benötigte Materialien. Geeignete Bromsilberpapiere sind unter der Beschnung "Bromöldruckpapiere" im Handel erhältlich. Sie tragen eine wonig gehörtete und deshalb sehr qualifähige Halogensilbergelatineschicht. — (deseignete Farben (gebramte Umbra, gebrannte Siena, Chromgrün, Zhunduser) sind ebenfalle im Handel. — Für den Umdruck werden feste, sehwach gekeinste, zum Teil auch berytierte Papiere (s. S. 396) verwandt. Bei Anwendung des Umdrucks werden auch andere Farben (weiche, leicht abheblere Farben, käuflich) als beim normalen Bromöldruck verwendet. Die Ausführung des Umdrucks kann durch mannellen Druck (Wahre) oder auch mittels Druckpressen gesechehen.

Bigenschaften des Bromöldruckverfahrens. Der Bromöktruck liefertvon einem Negativ ein seitenrichtiges Positiv; der Bromöldrucke ein
seitenverkehrtes Positiv. — Die Vorteile des Bromöldrucks sind: 1. Vorgrößerte Kopie ohne vergrößertes Negativ. 2. Durch Umdruck ist die Herschollungs
eines größeren Auflage von Bilden leicht möglich. 3. Joden (ichtsliche) Bilburblikt
lißt sich in einem Bromöldruck verwandeln. 4. Weitgehende persönliche Beeinflussung der Ausführung des Bilden (künstlerische Biktwirkung). 5. Herstellung
mehrfarbiger Bilder (mittels Umdruck). 6. Große Halbbarkeit der Bikker. 7. Ausgeweichnete Halbtöne bzw. Abstufung der Bilder, besonders bei Umdrucken.

148. Der Ozohrem- und der Carbrodruck (Anwendung einer Pigmenischleht). Gang des Verfahrens. Von dem Negativ wird eine Bromeliberkeppie nugefertigt und diese auf eine in Bichromat-Ferrisyankaltum-Kaltumbromkt-Lösung (Plementiarungs- baw. Osobromidenng) gequaliene Plementschicht aufgequatschicht. Des Silber der Bromeilberkopie seizt sich mit der Lösung der Pigmentschloht su AgBr um, wobel die Pigmentschicht bildmillig gegezhe wird (20-30 Minuton Reaktionsdauer). Soll nur ein Pigmentbild unter Veriust des Silberbikkes hergestellt werden, so werden die aufsinandergoqueischten Papiere mit warmun Wasser behandelt, wodurch die Pigmentschicht "ontwickelt" wird; d. lt. die ungegerhten Telle der Pigmentschicht lösen sich auf und die Unterlege der Pigmentschicht kann abgezogen werden. Die gehärteten Pigmentschichten beclooken die verher allberhaltigen Schichtitelle des Bromsilberbildes, so daß dieses für weitere Druckswecke unbrauchber ist. Infolgedessen ist bei Herstellung meh re ror Kopien von einer Bromeliberkopie ein anderer Weg einnunhlagen: Die nufeinendergequetachten Papiere werden getrennt. Die Pigmentschicht wird, amalog wie beim Pigmentverfahren, auf eine andere Unterlage übertragen (da die ungabirtoten Telle der Pigmenischicht auf der Unterlage liegen, vgl. Pigmentverfahren S. 454) und joint eest in warmen. Wasser entwickelt. Das ausgehleichte Bronnellberbild kann neu geschwärzt werden (in gewühnlichem Entwickier) untd wiederholt (6-19 mal) sur Gerbung der Pigmentschichten dienen. - Der Carbrodruck ist ein Osobromdruck nach einer eng umgrensten Vorschrift, wo-

durch Fehlschläge möglichst ausgeschaltet werden sollten.

Benötigte Materialion. Die Silberbilder müssen gehärtet sein. — Ale Pigneutpapiere werden die normalen, beim Pigneutverfahren gehräuchlichen känflichen Papiere verwandt. — Ale Übertragungspapiere werden die Einfachübertragungspapiere des Pigmentverfahrens verurbeitet (a. Pigmentverfahren, S. 456).

Bigonschaften des Verfahrens. Der Osobromdruck ohne Umdruck liefert vom Silberbild seitenrichtige Positive, der Osobromdruck mit Umdruck liefert seitenverkehrte Positive. — Gegenüber den Osotyphildern sind die Osobrombilder halbtonreicher. Sie sind kräftiger als Pigmentbilder. — Der Osobromdruck läßt sich gut sur Horstallung mehrfarbiger Bilder verwenden.

## D. Kopierverfahren mit Eisensalsen (Platindruck und Lichtpausverfahren).

#### a) Grundtstachen. Die Photochemie der Eisensalze und ihre Anwendung auf die Photographie.

Organische Ferrische gehen unter Hinwirkung des Lichtes in Ferrusche über. Die Ferrische der Mineralaturen eind nur sehr wenig lichtempfindlich. Eine praktische Ausmitzung der Lichtempfindlichkeit für photographische Verfahren kommt daher nur bei organischen Ferrischen baw. bei Gemischen von mineralauren Ferrischen und organischer Sture in Frage.

In der photographischen Praxis finden vornehmlich die Eisensalze der Ozalsiure, der Zitzenensture und der Weinsture Verwendung. Die Reaktionen, welche sich bei der photoghamischen Zemetsung dieser Hisensalze abspielen, sind im allgemeinen sehr komplisiert. Hinfach anheint allein die Zemetsung des Ferrioxalats (s. Ross [8, 3]) in wäßriger Lösung zu erfolgen:

#### $Yo_{\mathbf{g}}(O_{\mathbf{g}}O_{\mathbf{g}})_{\mathbf{g}} = \mathbf{g} YoO_{\mathbf{g}}O_{\mathbf{g}} + \mathbf{g} CO_{\mathbf{g}}.$

Neben Ferroomies und Kohlensture fund Rous kein anderes Zersetzungsprodukt, wie etwa Ameteorature oder Kohlenoxyd. Rous fand weiter bei dieser Reaktion eine Ahhängigkeit von der Komentration des Ferriomalets und von der

Temperatur der Ferrioxalationung.

Die photochemische Zenstaung von Ferrichterid und Oxalature in wäßriger Lösung ist eine sehr komplisierte Reaktion, wie eine neuere Arbeit von Kompung (I) und Manne ergeb. Die Reaktionsgeschwindigkeit im Licht ist bei genügend kleinen Reaktionssatten proportional der Wurzel aus der absorbierten Lichtmenge. Dieser Befund deutst auf eine Reaktionskeite, die der primären durch Absorption eines Quants erseugten photochemischen Reaktion folgt. Die Messung der Zahl der je Quants geblideten Ferroldnen bestätigte diese Vermutung. Je nach der absorbierten Lichtintenstäte wurde eine Quanten-ausbeute von 14 bis 600 gefunden.

Überrauhenderweise ist die Reaktion in weiten Grenzen weder von der Konsentration des FeCla noch von der Konsentration der (COOH), abhängig.

Die Besktionsgeschwindigkeit ist, über größere Zeiträtume verfolgt, varisbel. Sie nähert sich asymptotisch dem Gronswert 0, was nicht etwa — wie je aus der Unabhängigkeit der Besktionsgeschwindigkeit von den Konsentrationen der Besktionstellnahmer hervorgeht — durch die Verringerung der Konsentration des FeCi, verurmaht wird. Die Besktion hört vielmahr auf, nachdem eine bestimmte Menge FeCi, umgeseint ist. In existiert also ein Maximal-

ummin, und awar ist dieser abbängig von der abstrictron Intomität: Der maximale Umsats ist proportional der Wursel aus der absorbiertun

Als Ursache der Reaktionshammung wurde das Furreien gefunden: Kim Intensitat. genügend großer Zomis von Ferrokonen zu dem System verhindert jedo Ronktiest Die Größe der Hemmung erwies sich als proportional der Fermionen komsentrations. Die Geschwindigkeit der Gesumtreaktion läßt sich infolgodosson darstollen ditrub:

$$\frac{d\sigma}{dt} = K_1 \sqrt{J} - K_1 \sigma,$$

wohel s die Kommutention der Festolonen, J die absorbierte Lielstintennität, K1 und Ka die Reaktionskonstanten sind.

Hierana ergibt sich für die nach der Zeit i gebildete Ferrukmenkunsenbratiern:

Diese Gleichung kunnte durch die Messungen gat verifisiert werden. --- Elest Deutsing für den Reaktionsmechanismus konnte hisher nicht gegeben worden. Hine Lieung von Ferrichlorid, Gzalature und Geletine bildet u. B. (No liebt.

empfindliche Schicht eines Kallitypiepapieres (vgl. oben S. 459). Bei der Belichtung von Zitronensäure und Ferrisaluen bzw. vom Forri-

stirat konnten folgende Spaltprodukte nachgewissen werden:

Hironomium + Furdula → Auston + CO<sub>4</sub> (z. Humanum [J]) Hironomium + Hironolum → Auston + CO<sub>4</sub> + Furnaklolyti.

Die Photolyse von Weinsaure + Ferrisalsen ergab:

Walnature + Blascalum -- Chymaltarbonature + Chymalature.

Diese wiederum resgieren unter Bildung von:

Cityonalicarbonature + Cityonalakure -- Cityonal + Con + Formaklohyel - Pertuitera --- CO. + Oxaleluro (a. Bumatu [7]).

Aus der Art und Zahl dieser Spaltprodukte, wie auch aus dem direktou Befund von Kommune (I) und Manne ergibt sich, daß die primitron Liebbrealitionen bei der Photolyse der organischen Einenmass eine große Kahl von Folgareaktionen haben. Die photochemische Ausbeute, d. h. die Zahl der un:etaten Ferriadsmolektile je absorbiertes Lichtquant, iat somit in den medicten Fallen abhängig von den Kommutentionen der rengiorenden Stolfe, der Tumpern-tur des Systems, von der Lichtintensität und anderem mehr, und awar in völlig untibersebbarer Welse. Eine Empfindlichkeitsengabe für dieses oder journ System has also mur rein relativen Work.

In diener Weise has such eine von Roms aufgestellte Tabelle nur rein reintiven West, and swar centens in busing and den Vergleichewert und swuitene in bestug anf die einzelnen zu vergleichenden Werte, die wiederum alle nur allein iftr die angegebenen Bedingungen gelten. Eines vergilch die Lichtempfindlichkolten verschiedener Systeme mit Einenmann, die eine gielche Riesnkonsentration von 0,75% enthialten (alle ührigen Substansen wurden in Aquimolokularen Mengon frelativ su 0,75% for yerwardi), indem er die Zelien bie zu gleicher Forronalsbliching maß. Beingen wurde suf ein Gemisch von FeCl, und Oxalekure = 100. En ergeben sich folgende Zahlen (s. Riven [2/3]), die in manchen Fällen vielleicht einen Anhalt geben können:

FeCl<sub>a</sub> + Oxalatore . . . . . 100 Ammon + Ferritarires Furtimales Ammon + Furtimales Ammon + Frecisitest
Risenshkeid + Etropenskure
Risenshkeid + Webniture Kallem + Parriculat Ferritariesi . . . . .

Für das Platinverfahren (s. unten) ist noch die Tatasche wichtig, das die redusierende Wickung des Ferrooxalates durch Zusatz von Alkalioxalat, infolge Bildung eines Doppelsalzes (s. B. KaFe $(C_0O_1)_a$ ), wesentlich exhöht wird.

Das vorsichend beschriebene photochemische Verhalten der organischen Risonsche kam folgendermaßen für photographische Vorfahren verwendst

wenten:

1. Bei Belichtung eines Papieres, welches mit einer Schieht von Ferrisals übersogen ist, unter einem Negativ wird die Papierläche bildmäßig aufgeteilt, indem sich auf den belichteten Flüchen Ferrosals im Maße der Belichtung bildet. Das Ferrosals kann Platinchkerid redusieren, so daß sich in den belichteten Schichtsellen bei Zuführung von Platinsals Platin abscheidet: Ils entsteht ein Positiv. Die Fixierung erfolgt leicht durch Wässern des Bildes. Dieses Verfahren heißt Platindruck oder Platinotypie.

Die Vorginge beim Platindrunk lassen sich also im Prinzip folgendermaßen

formuliaren:

1.  $Fe_{\alpha}(C_{\alpha}O_{\alpha})_{\alpha} = 3 FeC_{\alpha}O_{\alpha} + 3 CO_{\alpha}$ . 2.  $6 FeC_{\alpha}O_{\alpha} + 3 K_{\alpha}PeO_{\alpha} = 3 Pe + 3 Fe_{\alpha}(C_{\alpha}O_{\alpha}) + 3 FeC_{\alpha} + 6 KCl$ ,

Die Reduktion des Pistinsalses allein durch des Ferrosals — es liegt Ferrooxalat vor — würde zu langsam bzw. zu schwach sein. Daher wird die reduzierende Kraft des Ferrooxalatus durch Zusats von Alkalioxalat (s. oben) erhöht.

Durch den Alkalionalstauents wird also das Bild solmoll hervorgorufen baw.

entwicknit.

Je nachdem nun allein des Ferriossist oder Furriossist + Pietinssis, oder Ferriossist + Pietinssis + Alkaliossist in der Papierschicht verhanden sind, wird unterschieden swischen dem:

a) Pistinverfahren mit nachtetglicher Pistinsufuhr und Entwicklung;

b) Plotinyerlahren mit nachtziglicher Entwicklung;

Piathauakonierveriahren.

Im creten Fall ist nach der Belichtung des Papieres ein Flatinsak-Alkalioxalathed, im sweiten Balle nur ein Alkalioxalathed und im dritten Falle keine Nachbehandlung sweeks Bildherverruiung netwendig.

2. Auf eine sweite Art MSt sich der Übergang der Ferriselze in die Ferreselze für die photographischen Kopierverichten augusten, indem man gefärbte Eisen-

verbindungen herstellt. Wie bekannt, orgaben:

Foregrake mit Kaltumierisyanid → Turnbullablau, Fo<sub>2</sub>(Fe[CN]<sub>2</sub>)<sub>3</sub>,
Foreisake mit Kaltumierisyanid → keinen gefärbten Mederschlag,
Foreisake mit Kaltumierrasyanid → sunächst weißen, dann sich blan fürbenden
Niederschlag,

Ferrisake mit Kaliunierrayanid → Badinerblau, Fe<sub>i</sub>(Fe[CBV]<sub>e</sub>)<sub>e</sub>.
Ferrosake mit Gerbature oder Gallumiure → koine gefärbte Verbindung,
Ferrisake mit Gerbature oder Gallumiure → blanchwarze Verbindung (Tinte).

Bei den wichtigsten photographischen Eisensalskopierverfahren wird:

a) photochemisch gebildetes Ferrosals unter Nichtanfärbung von unverändertem Ferrisals mit Kaliumforrisyanid in Turnbulls-

blau umgewandels (Negativpensveriahren);

b) unverändertes Ferrisals mit Kaliumferrosyanid in Berlinerblau oder mit Gallussäure in Tinte unter Nichtanfärbung des photochemisch gebildeten Ferrosalses (Positivpausverfahren) umgewandelt. Die Umseisungen der Salse vollsiehen sich im allgemeinen in einem wäßrigen

Ratwicklamenhad.

Im enten Fall wird eine lichtdurchlänige Fläche der kopierenden Schloht durch eine dunkle (angetärbte) Fläche auf der Kopie, im sweiten Fall durch eine helle (nicht angefärbte) Fläche auf der Kopie wiedergegeben. Entsprechend der sonst photographisch allgemein gebräuchlichen Ausdrucksweise gibt also das erste Verfahren von einem Negativ positive, das sweite negative Bilder.

Da jedoch diem Eisenverfahren im allgemeinen infolge mangelhafter Halbtonwiedergabe ausschließlich sum Kopieren von Strichzeichungen, also von positiven Vorlagen, Verwendung finden, so ist es allgemein ühlich geworden, die orstgenannten Verfahren als "negative" Lichtpausverfahren, die sweiten als "positive" Lichtpausverfahren zu bezeichnen. — Die Verfahren, bei denen Ferrezvenid zur Anwendung kommt, fallen unter die Sammelbezeichnung:

Zyanotypie.

Auch bei den Lichtpausverfahren unterscheidet man, ähnlich wie bei dem Platindruckverfahren, Verfahren mit lichtempfindlicher Substanz in der Bildschicht und mit nachfolgendem Herverruferbad und Verfahren mit lichtempfindlicher und herverrufender Substanz zusammen in der Schicht. Im allgemeinen werden haute nur noch Papiere verwandt, deren Schichten die beiden Substanzen zusammen enthalten. Diese werden in großem Umfange fabrikatorisch hervestellt.

Bechachtungenaterial über sensitemetrische (Schwirzungskurven) und andere grundlegende Eigenschaften der Risensahverfahren vom wiesenschaftlichtheoretischen Standpunkt aus liegen bieher nicht vor, so daß nur noch die Grundstige der Ausführungserten der Eisensahkopierverfahren kurz zu be-

screehen sind.

Genaue Vorschriften für die praktische Ausführung der Platin- und Lichtpausverlahren sind in der an entsprechender Stelle angegebenen Spesialliteratur oder in Enus (18s) nachsmehlagen.

# b) Die Grundstige der technischen Ausführungsarten der Kopierverfahren mit Eisensalzen<sup>1</sup>.

143. Der Fininkrack. Allgemeines. Als Platinsals wird beim Pietindruck stein des Platinochlorid verwendt, de dieses je Mol weniger Ferresals sur Reduktion erfordert als Platinichlorid und somit kräftigere Bilder Heiert. Zusatz greinger Mangen von Platinichlorid som Platinochlorid bewirkt einen Rückgung der Empfindichkeit und — was wichtiger ist — eine härtere Gradation der Platinpapiere. Auf diese Weise kann die Gradation der Platinpapiere in gewissem Umlange der Gradation der Negative angepalit werden. — In gleicher Richtung wie Platinischsussts wirken such Chlorat- oder Biehrematsustine.

Die Empfindlichkeit der Platinpapiere ist wasentlich geößer als die der

Ambopierpspiere.

Eine graße Rolle spielt der Wessergehalt der Platinpapierschichten, und zwar einerseits für die Haltberkeit der Schichten und anderenseits für die bei dem Kopierprossß in der Schicht stattlindenden ohemischen Umsetzungen. Für die Haltberkeit ist in jedem Falle Frenchtigkeit in der Schicht von Nachtell. Man bewahrt daher Platinpapier in Chloricalsiumbüchsen auf. Die Schichtun, die

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Betrefund smithriicher Danstellung sei auf Emm. Tauntr (\$6) verwiesen. Für körzere und sehr übersichtliche Beschreibungen der Verfahren mit sungswählten Verschriften vol. Vonst. (\$6).

Platinusis haw. Platinusis und Oxalat enthalten, sind naturgemäß weniger haltbar als die nur eisensalshaltigen Schichten.

Während des Kopisrens müssen die Platinauskoplenschichten einen genügend großen Wassergehalt haben, bei den übrigen Verfahren dagegen sollen auch hier nur trockens Papiere verwandt werden.

Die fertigen Platinbilder können mit Hilfe des Feccisyanidtonungsverfahrens

(vgl. Nr. 112, S. 402) rothraun (Uran) oder blau (Eisen) getont werden.

Der Platindruck mit nachträglicher Platinenfuhr und Entwichtung. Gang des Verfahrens. Geolgneies Papier wird mit einer Lörung, welche neben Ferriexalat noch Blaimelat, Oxalature und geringe Mengen Platiniehlerid enthält, überzogen. Die Zusätze beschleunigen erfahrungsgemäß die Reduktion des Platinakses bei der Entwicklung. Nach dem Kopieren wird auf die Schicht (mit einem breiten Pinsel) die "Entwicklerlösung", bestehend aus einer Kallumoxalat-Kallumplatinochlerid-Lösung, aufgetragen. Das entstandene Bild wird durch Auswauhen der unveränderten Sake in 1 pros. Sakeäure fixiert.

Benötigte Materialien. Geeignete Papiere für die Platindruckverfahren sind im Handel erhältlich. Es sind feste Papiere mit guter Lehmung erforderlich. Das sahr dispers ausgeschiedene Platin sinkt leicht in die Papiere sein und ergibt so flaue Bilder. Nicht genügend geleimte Papiere werden mit Gelatineals unlösung überzogen.

Eigenschaften des Verfahrens: Die mit Hille dieses Verlahrens erhaltenen Kopien zeichnen sich, wie alle Platindrucks, durch größte Haltbarkeit aus.

Sowohl harte wie auch weiche Negative liefern brauchbere Bilder.

Der Platindrach mit Entwichtung (Ferrionalet und Platinanis in der Schicht). Gang des Verfahrens. Geeignetes Papier wird mit einer Lösung, welche Ferrioxalat, Platinochlorid sowie Zunitze von Bleiczalat und Oxalature (s. oben) enthält, präpariert. Das unter einem Negativ belichtete Papier wird entweder heiß (50—80°C) oder kalt (20°C) in einer Kaltumoxalationung (mit verschiedenen Zunitzen), (vgl. z. B. Voorn. [de 140]) zwecks Entwicklung des Bildes gebadet. Fixierung wie oben. Die Gradation des Papieres kann durch Zumis geringer Mengen von Platinichlorid zur Präparationaldsung besinfinßt werden, und zwar härter gemacht werden (vgl. "Allgemeinen" S. 463).

Benötigte Materialien, vgl. oben.

Eigenschaften des Verfahrens, Heißentwicklung ergibt stein warme, braume Time und weichere Gradation als Kaltentwicklung. Der Bildton ist bei

Kaltentwicklung reinschwarz bis blauschwark.

Das Platinauskopiererfehren. Gang des Vorfahrens: Geeignetes Payler wird mit einer Lösung, welche Matriumferriexalat und Kaliumplatineohlorid enthält, pripariert. Um die Gradation etwas steller zu machen, wurden anßerdem noch wecheninde Mongen von Matriumplatinishierid (vgl., Alignmeines"
S. 463) der Priparationaldsung augeseist. Mach der Belichtung wird nur fiziert wie oben. — Für den Ahlauf der chemischen Umsetzungen in der Schicht (Entwicklung) ist ein gewiner Feuchtigkeitsgahalt der Schicht notwendig. Es ist daher häufig eine Anfauchtung des Payleres (Anhauchen, Dämpfen unw.) notwendig.

Bonötigte Materialien, s. oben.

Eigenschaften des Verfahrens. He enistehen Bilder mit schwarzum Bildton. — Die Gradation der Platinanskopierpapiere ist — zumal ohne Platin-chloridensatz — ausgesprochen weich.

. 144. Lichtpangvarfahren<sup>1</sup>. Die Schichten, welche lichtampfindliche Substanz und hervoerufende (anfärbende) Substanz zusammen anthalten und infolgedessen

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Betreffend szeithriisher Danstellung vgl. Room-Taume (\$5). — Rims kürsere und sehr übersichtliche Beschreibung mis sungewählten Besophen findet men in Voten (4s, 159).

zur Fertigstellung des kopierten Bildes nur ein Wasserbad benötigen, sind in der Praxis den Papieren mit getreuntem Arbeitegung gegenüber von überragender Bedeutung. Es werden daher nur die Verlahren mit anlehen Schichten be-

sprochen.

Negative Lichtpausverfahren. Der negaties Bismblandrich. Gang des Verfahrens. Geeignetes Papier wird mit einer Lösung, welche grünes Ferriammonsitrat und Ferriayankalium enthält, überstrichen. Nach Belichtung der Schicht unter einer Strichtsichnung und Baden des Papieres in Wasser erscheint die Kopie: welße Striche in blauem Grund. Es folgt eine gründliche Wässerung.

Benötigte Materialien. Its sind feste, schwach geleimte Papiere zu verwenden. — Das Ferrisals muß frei von Ferrosals sein. — Vom Ferriammonulient existiert eine braune und eine grüne Modifikation. Das grüne Salz liefert wosentlich Hehtempfindlichere Schichten (cs. Faktor 10) als das braune. Grünes Salz ist kinflich. (Mason-)Papier für negativen Eisenblandruck wird fabrikatorisch

hermestellt.

Eigenschaften des Verfahrens. Der gewähnliche Risenblaudruck ergibt wenig Halbidne. Er wird daher nur sum Pausen von Strichsuchnungen (auf durchsichtigem Papier) angewandt. — Die blauen Kopien können leicht nurgefärbt werden in Misvielett (Bleisastat), Grün (FeSO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), Schwarz (Ansbleichen in NH<sub>4</sub>OH, Wässern und Wiederanfärben mit Tannin oder Gullussiure).

Sopia-Lichtpausverfahren (Kallitypie): Wird das Ferrisyankalium in den Negativeisenblandruckschichten durch Silbernitzet ersetzt, so wird durch das im Licht gehildete Ferrosalz Silber ausgeschieden. Es entsteht statt der Berliner-

blanfärbung eine tiefbraune Färbung durch das redusierte Silber.

Die Verarbeitung solcher Schichten, welche durch Priparation geeignoten Papieres mit einer Löung von Ammonferrisitrat oder Ferrioxalat, Silbernitrat, Wein- oder Zironensture, Gelatine und eine Reihe von Zustimm (vgl. Vour. [de, 159/161]) hergestellt werden, entspricht der Verarbeitung des Eisenblaupspieres. Das Sepie-Lichtpauspapier ist jedoch os. fünfmal empfindlicher als das Eisenpapier. — Da das Veriahren halbtoureicher arbeitet als die Hisenverfahren, ist seine Verwendungsmöglichkeit (s. B. Herstellung von Kopien von Nogativen) umfangreicher als die der Eisenpapiere.

Positive Bisenkopierverfahren. Des Pruzersche Gessei-Bismerfahren. Papier wird mit einer Lösung von Anmenferrkiiret, Bisenchlorid und Gummisrahleum pripariert. Nach der Belichtung unter einer Strichkeichnung (auf küchtdurchlimigem Papier) wird durch Auftrag von Ferrosyankalium auf die Schicht das Bild hervorgerufen. Danach wird die Schicht abgespült und die Gummisakicht durch Behandlung mit verdinmter Sakuture entdernt. Es folgt ohne gründliche Wässerung. (Das Berlinerblau wird sum großen Teil von der Papier-

faser attigencemmen.)

Der Zussin von Gummisrahlkum hat den Zweck, Blaufürbung auch an den belichteten Stellen durch Oxydation des primär autstehenden weißen K. Fe [Fe(UN),] (s. 8.461, unten) zu verhindern. Es sicht bisher noch nicht fest, wie diese Wirkung des Gummisrahlkum zu erklären ist (vgl. s. B. Pransmunzz [1, 16]).

Das Tistuskopleres feiters. Geeignstes Psyler wird sunächet mit einer Lösung von Ferrichlorid pripariert und nach dem völligen Austrockmen mit einer alkoholischen Lösung von Gallussäure und Weinsäure übergirichen. — Bei Belichtung unter einer Strichenchung bleiben die Schichten unter den Strichen unverändert, in den belichteten Schichttellen wird Ferrosaks gehlicht. Bei der Hutwicklung des Bildes in Wasser bildet das Ferrisaks mit der Gallussäure

Tinte, das Ferromh bleibt unverändert. Es entsteht also eine Kopie mit schwarzen Linien auf weißem Grund. — Positiviichtpauspapier für das Tintenkopier-verfahren wird fabrikatorisch hergestellt.

## E. Das "Ozalid"verfahren und Kopphanns Beliefverfahren.

Noben einer großen Anschl vorgenhlagener Kopierverfahren (vgl. hierüber litte [25 a]), die praktisch keine Bedeutung erlangt haben und deren Erwähnung daher die Gromen dieses Bandes übemehreiten würde, spielen außer den vorstehend erwähnten Verfahren noch swei Kopierverfahren in der Praxis eine Rolle:

1. Das Ozalidvorfahren, ein Kopierverfahren mit einer Dissoverbindung als

Hehtompfindficher Substans,

2. Des Korrmannehe Reliefverfahren. Dieses baut sich auf der Gerbung der Gelatineschicht durch Brouskatechinentwickler an den Stellen, wo Silber entwickelt wird, auf.

Während das Ozalkiverfahren ausschließlich als Lichtpausverfahren Anwendung findet, ist der Verwendungsbereich des Koppelaus-Verfahrens sehr viel-

seitig und ausschließlich bildnorlach.

145. Das "Ozalli"vorfahren. Das Ozalidverfahren beziert auf der Lichtempfindlichkeit eines Diesokörpers. Diesoverhindungen werden im Licht in Verhindungen umgelegert, die nicht mehr wie die umpringliche Verbindung leicht mit einer anderen Verbindung zu einem Farbatoff gekuppelt werden können.

Die Lichtempfindlichkeit der Diasoverbindungen ist seit langem bekannt (vgl. z. B. Emm. [25a, 469 ff.]; Gemmt, Choes u. Bevan, [7]; Fenn [7]). Doch gelang es ent in neuerer Zeit G. Könn. (7), ein Lichtpausverfahren mit einer Diasoverbindung ansugeben, welches für die Praxie Bedeutung hat. Das auf den Angeben von Köunz beruberde Lichtpauspapier wurde mit dem Namen Ozalid-Lichtpauspapier belegt. Es wird im großen Maßstabe fahrikatorisch hargestellt (Kalle & Co., Wiesbaden). (Auch als Agfa-Ozaphan-Kopierfilm für Röntgen-aufnahmen.)

Bel dem Osalidverfahren wird der lichtempfindliche Diasokörper durch das Licht unter Abspaltung von Stiekstoff sersetzt. Während der Diasokörper leicht mit Resersin und Alkali zu einem retvioletten Asomrbstoff gekuppelt werden kann, bleibt das Zemetsungsprodukt bei dieser Behandlung unverändert (farbles). Die beliehteten Schichteile bleiben also farbles, die unbeliehtsten dagegen werden angefärbt. Von einer Strichspiehnung (auf durchläusigem Papier) entsteht daber

oine positive Kopie.

Die Euristoffsiklung, also die Hervorrufung des Bildes, gestaltet sich bei dem Osalidverfahren sehr einfach: Das Resorsin, mit dem der unsersetzte Diesekörper zu dem Euristoff gekuppelt wird, ist in der Schicht des Papieres neben dem Diesekörper enthalten. Infolgedessen ist zur Hervorrufung des Bildes allein Alkalizufuhr notwendig. Diese geschicht sehr einfach, indem die Kopie Ammeniakdampf ausgeseist wird. Das für die Auslösung der Renktion notwendige Wasser ist als Feuchtigkeit immer in der Schicht vorhanden.

Der große Verteil dieser Versrbeitung des Papieres ist neben großer Binfachheit und Zeitersparnis darin zu sehen, daß (bei der praktisch trockenen Entwicklung) während der Versrbeitung das Papier niemals durch das Bad in einer währigen Laung aufgeweicht wird. Hierdurch wird jede Verserrung des Papierhildes vermieden. Die Zeichnung wird also genen im Maßetab wiedergegeben.

Die Heltherkeit des Osslichen pieres beträgt es. ein Jahr. Die Empfindlichkeit der Schichten ist ungefähr gleich denen des Risennegativpauspapiers.

Die Quantenausbeute bei der Photolyse von Diazoverbindungen, wie sie zur Herstellung der Ozalidanlichten Verwendung finden, wurde in neuster Zeit von Ruener (25) und W. Somotene untersucht.

Die Beobschtungen wurden an der Diesoverbindung der 9,1-Aminonaphthol-

4-sulfosture:

und des Parasminodiphenylamina (Sulfata):

gemecht.

Als Maß für die photochemische Umsetzung wurde der abgespaltene, vohrmetrisch gemeinene Stickstoff angesehen. Als Belichtungsgefiß und zugleich Maßgefiß diente eine Küvette, welche, in einem Thermostatzu eingestellt, his zum Bende mit der zu belichtenden Lösung gefüllt war und in ein rechtwinklig gebogenes, mit einem Schliff auf die Küvette aufzeisberes Kapillarrohr smillef. In der Kapillare befand sich ein Flüssigkeitstropfen. Aus der Verschiebung des Tropfens konnte die Menge des photocytisch gehildeten Stickstoffs berechnet werden.

Bei der Bestimmung der Quantimeusbeute wurde die abscriierte Lichtenergie mit Hilfe von Thermostule und Galvanometer gemessen. Es orgab sich eine Quantenausbeute von 0,85  $\pm$  0,5. Sie ist unabhängig von der Konsentration des Photolyten, von der Dauer der Beaktion (bis su einer Zerstäung von 60% der Menge der Photolyten), von der Lichtintensität (0,4 bis 5 HK.), von der Wellenlänge des absorbierten Lichtes (430 bis 355  $\mu\mu$ ) und von der Temperatur (3—40° C),

Röntgenstrublen ersengen kuinen Stinkstoff, sondern bewirken eine andere

noch unbekannte Veränderung der Substansen.

Rins Deutung des Reaktionsmechanismus bei der Photolyse der Diazoverbindungen ist nach diesen Brgebnissen noch nicht möglich. Besonders auffallend ist, daß der Wert für die Quantenausbeute kleiner ist als 1, während er bei sehr vielen anderen photochemischen Beaktionen, sofern nicht der einfache Fall: Quantenausbeute — 1 vorliegt, größer als 1 ist (infolge Kettenreaktion).

146. Keppmake-Verfahren. Des Koppmake-Verfahren (I) beraht auf der technischen Ausmitzung der seit langem bekannten Tatenche, daß manche Entwickler bzw. deren Oxydationsprodukte die Gelatineschichten an den belichteten Stellen, an denen also Entwicklung stattfindet, garben. Auf diesem Wege können Bilder nach Art der Ginomativerfahren (vgl. S. 487) hergestellt werden. Das Chromat ist in diesem Falle durch den Entwickler bzw. dessen Oxydationsprodukte execut.

Korresam fand den sulftifreien Branskatechinentwickler für sein Verlahren besonders geetgnet, vorsehmlich, well bei diesem Betwickler die Gerbung der Gelatine proportional der Menge des untwickelten fellbers ist. He wird unterschieden swiechen

1. Qualirdien,

2. Answaschrelieb (Entwicklung in warmenn Wasser).

Mit Hilfe eines Quellreliefs, welches durch Entwicklung einer Halogensilbergelatineschicht mit sulfitfreiem Brenskatechinentwickler, Anslixieren in Thiosulfat und Wässern entsteht, lassen sich leicht bromöldruckähnliche (vgl. S. 457) Verfahren ausführen. Das Quellrelief ist ohne weiteres nach Art des Bromöldruckverfahrens einfärbhar. Die Entsternung des entwickelten Silbers geschieht am einfachsten mit Hilfe von KBr + Ka[Fe(CN)<sub>a</sub>] und Thiosulfat.

Wird ein Auswaschrelief hergestellt, so können pinatypie- und pigmentähnliche Verfahren ausgeführt werden. Da die Schicht bei den Halbtönen nicht völlig bis auf die Schichtunterlage durchgegerbt wird, muß, um ein Abschwimmen der Halbtöne bei dem Auswaschen der Kelichen Gelatineschichttelle zu verhindern, von der Bückseite der Schicht belichtet werden, oder es muß, wie bei dem Pigmentverfahren, eine Übertragung auf eine andere Unterlage vor-

genommen werden (vgl. Pigmentverfahren, S. 454).

Soll das Auswaschreitet wie eine Pinatypiedrunkplatte (vgl. S. 453) Verwendung finden, so stellt man im Kontakt oder Vergrößerungsapparat durch Belichtung durch den Schichtträger hindurch ein Dispositiv mit Hilfe des Konnannschen Entwicklem her, wischt mit warmem Wesser die Belichen Schichttelle aus und fürbt das Belief wie beim Pinatypieverfahren ein. Das eingefärbte Belief wird auf ein Gelatinepapier feucht aufgequetscht, wobei der Farbetoff des Beliefs von der Schicht das Papieres aufgezogen wird und so den positiven Druck bildet. Dieses Verfahren eignet sich besonders zur Herstellung

von Dreifarbendrucken (Jos-Pe-Gemlechaft, Hamburg).

Ale Pigmentschicht wird am vorteilhaltesten eine Brumsiberpigmentschicht verwandt. Zu einer Brumsibergeleitneemulsien wird ein wasserunlöslicher Farbstoff gemischt und diese auf Papier vergomen. Durch Belichten und Butwickeln mit dem Korretausschen Entwickler wird eine bildmistig gegerbte Schicht erhelten, die wie eine gegerbte Pigmentschicht verarbeitet wird: Wurde von der Vorderseite der Schicht belichtet, so muß diese ent auf ein Übertragungspapier übertragen werden bevor in warmem Wasser entwickelt wird; wurde durch die Bückseite belichtet (Durchscheinendmachen des Papieres mit Hilfs leicht flüchtiger Mittel wie Terpentin, Bensin, de nur kurse Belichtungszeiten notwendig sind), so kann direkt mit warmem Wasser anagewaschen werden.

Das Korrstanz-Verlahren hat gegenüber den entsprechenden Chromat-

verishren folgando wesentilohe Vortelle:

1. die Schichten werden nicht nach kurzer Zeit unlöslich und somit unbrauchbar;

2. die Empfindlichkeit ist außerordentlich viel höher;

3, es ist jederseit leicht käuflich erhältliches Material zu beschaffen;

4, es werden keine gesundheitsschildlichen Substansen wie die Ohromste verwandt.

## IV. Die Grundlagen der Reproduktionstechnik.

## A. Grundtatsachen und Überblick.

147. Einleitung. — Photographische und photomachanische Roproduktion. Der Zweck und das Ziel der Reproduktion ist die Nachhildung einer Vorlage in großer Auflage. Mit Hilfe der Photographie kann dieses Ziel auf zwei Wegen erreicht werden:

 Durch Auwendung der Photographie allein. — Photographische Reproduktionen.

2. Durch Anwendung der Photographie und mechanischer Druckvarishren,....

Photomechanische Reproduktion.

Die photographische Reproduktion bedient sich der gewöhnlichen im sweiten und dritten Kapitel dieses Bandes nüher behandelten Negativ- und Positivprosesse, Für die Hentellung der Negative bei Reproduktionen von Strichmeichnungen finden möglichst stell graduierte, speziell für diese Zwecke in den Handel gebrachte Bromalbergelatineplatten (photomechanische Platten, englisch; Process-plates) Verwendung; für Hentellung der Negative von Halbtonvorlagen (a. auch S. 484) können geeignete andere Bromalbergelatineplatten (im allgemeinen sind die für den Tiefdruck speziell hergestellten Platten sehr geeignot), verwandt werden. Von den Negativen können am vorteilhaftesten auf entsprechenden Entwicklungs- (Chloralber-) Papieren beliebig viel positive Absolge erhalten werden.

Diese Art der Reproduktion ist jedoch nur für gewisse Zwecke zu verwenden. Vor allem für den Großbeirieb, wie für Zeitungs-, Zeitschriften- oder Buchdruck, ist dieses Verfahren ungesignet, de es sich nicht in den Gang der Druckverfahren irgendwie einschalten 1884. Dies wird vielmehr erst durch Anwendung der photomechanischen Reproduktionsverfahren ermöglicht. Sie sind daher

für die Reproduktionstechnik allein von Bedeutung,

148. Prinzip des Hochdrucks, Flachdrucks, Tlafdrucks und Lichtdrucks. Bei den photomechanischen Verfahren wird sunächst ebenfalls auf dem gewöhnlichen Wege — nur unter Anwendung ausgewählter Schichten (s. S. 149) — ein Negativ hergestellt. Dieses Negativ wird jetzt jedoch nicht dazu verwandt, um von ihm wiederum auf rein photographischem Wege einzelne Kopien zu erhalten, sondern um eine Druckform herzustellen, mit deren Hilfs durch mechanische Druckverfahren schnell eine beliebig große Auflage von Positiven erhalten werden kann,

Es gibt des Möglichkeiten für die Art der Druckformen:

1. die druskenden Flächen sind erhaben (wie s. B. bei einem Stempel);

2. die druckenden Fischen liegen in einer Ebene mit den übrigen Druckformfischen (wenn z. B. auf einer ebenen Kupferplatte eine Zeichnung mit fetter Farbe ausgeführt und die Farbe auf Papier durch Druck übertragen wird);

 die druckenden Flächen liegen vertieft, — Die Vertiefungen der Druckform werden mit Farbe sungefüllt. Diese Farbe wird durch Druck auf Papier

überiranen.

Alle drei Arten von Druckformen finden het den photomochanischen Reproduktionsverfahren Verwandung. Je nachdem von dem Negativ eine dieser drei Druckformerten hergestellt werden, unterscheidet man swimhen den drei photomechanischen Verfahren;

- 1. Hochdrock.
- 2. Hachdrock.
- 3. Beldruck,

Bei dem Flachdruck wird weitschin unterschieden swischen gewöhnlichem Flachdruck und Offsetdruck. — Ein Reproduktimsverishren besonderer Art ist der

4. Lichtdruck.

Er gleicht im Prinzip völlig dem Öldruck (s. S. 453), einem Koplerverfahren mit Biohromatselstine.

Eine schematische Durstellung der drei Druckverfahren Hochdruck, Fischdruck, Heidruck gibt Abb. 200 (nach Gounnass [J]).

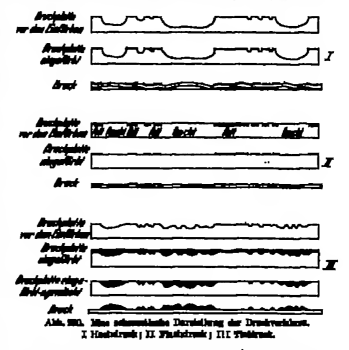
149. Das Prinzip der Herstellung der Negative. Die Herstellung der Negative geschicht beim Hochdruck und Flachdruck mit Hilfe von Koliediunschichten, welche entweder Jodeliber oder Bromeilber als lichtempfindliche Substanz enthalten. Sowohl die Jodeliber- als auch die Bromeilberkoliediunschichten werden in naasem Zustand verwandt. Die allgemeinen in der Reproduktionstechnik gebrünchlichen Bessichnungen: "Nasses Verfahren" für den Jodeliberkollediumpresses und "Bromeilberkollediumpresses" für diesen sind daher wenig treffend. Näheres über diese Verfahren ist auf S. 471 amgeführt.

Neuerdings wird versucht, die Kollediumplatten durch Bromeilbergelatinsplatten, und zwar durch die photomechanischen (Process-) Platten zu ersetzen. Bisher haben jedoch diese Bomühungen, zumal in Deutschland, wonig Erfolg gehabt,

da die photographischen und ökonomischen Bigenschaften, welche die Kollodiumschichten besonders geeignet für die Herstellung der Hochund Flachdrucknegative machen, von den Bromalbergelatineschichten bisher nicht völlig orreicht werden.

Zur Hesstellung der Negative für den Tiefdruck werden Bromsilbergelatine platten haw. Filme geeigneter Gradation verwandt, Zur Herstellung der Lichtdrucknegstive finden obenfalls Bromelibergelatineschichten Verwendung.

150, Die Herstellung der Druckformen (Klischeos) geschicht:



- 1. Beim Hochdruck durch Kopieren des Bildes auf eine Kupfer-oder Zinkplatte mit Hilfe einer Albumin- oder Leimbiehrematschieht, mit welcher die Metallplatte übersogen ist. (Betreffs der Wirkungsweise der Biehrematschichten vgl. S. 439). Die Kopie auf der Metallplatte wird in warmen Wasser entwickelt, webei die unter den unbelichteten Stellen (den Lichturn des Objektes) der Kolkoldschicht gelegenen Metallplattenflächen freigelegt werden. Das surückbleibende Kolkold wird durch Einstauben mit Asphalt usw. unangreifbar für ehemische Agensien gemacht. Darauf wird durch Einwirkung ehemischer Agensien die Metallplatte an den freigelegten Stellen gestist, so daß ein Hochdruckreitef entsieht (Näheres a. unten S. 480). Der Äisprosoß wird mit "Chemigraphie" beseichnet.
- 9, Beim Flachdruck wird das Bild ebenfalls mit Hilfs einer Kolloidbiehrematschicht auf eine Metall- oder Steinplatte übertragen. Im einfachsten Fall wird nach dem Belichten der Biehrematschicht unter dem Negativ auf einer Metallplatte (Zink oder Aluminium) die Schicht in kaltem Wasser entwickelt. Durch Überwischen mit einem Schwamm lassen sich die aufgequollenen (un-

belichteten) Stellen entfernen. Die gegerbten (belichteten) Bildteile biellen stehen. Die freigelegten Metallifischen werden nun oberfischlich angestraß (Sulpetendure, Chromature), so daß sie leicht Wasser annehmen und dadurch fette Furbe abstoßen. Nach dem Ätzen wird die Chromatkolleidenhicht von der Platte entfernt und die Platte gesinbert. Beim Kinfürben nach Anfenchten der Platte nehmen nur die glatten, wasserfreien von den gegerbten Bichromat-Kolleid-hildteilen bedeckt gewesenen Stellen fette Furbe an. Die benetzten Stellen stoßen die Furbe ab. Es entsteht so eine positive Druckform. (Näheres, vor allem auch die Übertragungsverfahren und Offsetdruck, s. unten S. 482.)

3. Beim Tiefdruck (Heliogravire und Schnellpressen- [Rakel-] Tiefdruck) wird das Bild auf ein Chromatpapier (s. S. 484) kopiert, die Kopie mit der Schiehtseite auf eine Kupferplatte aufgequetzeht und mit warmem Wasser ontwickelt. Die Papieruntzelage des Chromatpapieres löst sich bei dieser Operation ab. Auf der Kupferplatte bleibt ein Gelatinerelisf zurück. Es folgt eine Ätsung der

Kupferplette auf chemischem Wege. (Näheres s. unten S. 480.)

Die Atzung erfolgt ungefähr proportional der Dicke der Gelatine.

State of the state

THE PERSON OF THE PERSON WHEN THE PERSON WHEN

reliefschichten.

Beim Lichtdruck wird das Negativ auf eine Bichromatgelatineschieht unter Zwischenschaltung einer Gelatineschicht übertragen. Nach dem Kopieron wird in kaltem Wasser entwickelt. Es entsteht ein Quellrelief, welches jo nach seiner Quellung fette Farbe mehr oder weniger annimmt und unmittelber als Druckform verwendet wird. Während des Druckes muß die Schielt

stets frucht gehalten werden.

151. Die Halbtunwiedergabe bei den verschiedenen Verlahren. Wie aus dem vorstehenden Durlegungen hervorgeht, ist die Wirkungsweise der verschiedenen Druckformen in einem für den Reproduktionsproseß grundlegenden Punkto verschieden, und zwer in der Möglichkeit der Wiedergabe von Halbtönen: Während die Hochdruck- und Flachdruckformen nur tiefschwarz neben roinem Weiß, also keine Halbtöne drucken können, ergeben die Tiefdruck- und Liehtdruckformen ein Bild mit allen Zwischentönen. Ohne Anwendung besonderer Maßnahmen können also Hochdruck und Flachdruck nur zur Wiedergabe von Strichzeichnungen und nicht zur Reproduktion von Halbtonvorlagen verwandt wortlen. Tiefdruck und Lichtdruck dagegen ergeben sowohl von Strichzeichnungen als auch von Halbtonvorlagen ohne weiteres den Originalen getreue Reproduktionen.

Re gelings jedoch auch beim Hochdruck und Flachdruck die Wiedergabe von Halbtinen, indem bei Herstellung des Negativs in den Strahlengang ein "Ranter" eingeschaltes wird. Der Raster besieht aus einem Netawerk von sich kreusonden achwarzen Linien. Durch Einschalten eines solchen "Kreusrasters" (vgl. Abb. 292) vor die lichtempfindliche Schicht bei der Herstellung des Nogativs wird jede Fliche gleicher Schwärzung in ein System von rein weißen, hallen und biefschwarzen, dunklen Punkten sufgelöst, wobei die dunklen Punkte von gleicher Größe sind. Bei Fischen verschiedener Schwärzung sind die schwarzen Punkte verschieden groß. Die Amschl der Punkte je Flächeneinheit ist natürlich in jodem Falle gleich. Auf diese Weise werden also varschiedene Schwärzungen chrohgiriche Amahl verschieden großer, gleich- haw, tiefschwarzer Punkte je Flicheneinheit wiedergegeben. Die Wiedergabe einer Schwärzungsekale, d. h. die Wiedergahe von Halbtenen ist somit surückgeführt auf die Wiedergabe von mur einem Tonwert: reinweiß — tiefschwarz. Der Fachausdruck hierür lautet: Die "echten" Halbides werden in "unechte" zerlegt. — Die Punkte dürfen naturemil innr so groß sein, daß der bildmillige Eindruck nicht gestört wird, d. h. daß die Punkte bei Betrachtung des Bildes nicht deutlich als einzelne Punkto vom Auge suigelüst worden.

Negative, welche echte Halbtüne als unschie wisdergeben, welche also mit Hilfe eines Rasters entstanden sind, heißen "Rasternegative". Die photographischen Verfahren, welche unter Anwendung eines Rasters ausgeführt werden, faßt man unter der Bezeichnung Autotypie<sup>1</sup> susammen. Hierunter fallen also der Hochdruck und der Flachdruck.

Nahere Erklärungen für die Wirkungsweise des Resters s. auf S. 478.

In der folgenden Tabelle 288 sind die vonstahenden Darlegungen über die verschiedenen Reproduktionsverfahren übersichtlich auszummengestellt. Zugleich sind noch in der leisten Spalte die Hauptanwendungsgebiste der einzelnen Verfahren versichnet.

Tabelle 283. Übersicht fiber die verschiedenen Verfahren der Beproduktionsteehnik.

Bereichtung des Reproduktion- vorlaktens	Verialism für die Hemisten der Togsätze	Verlahren för die Hersiellung der Drugsförmen	Halbtervictoryales	Aurentengaphiste		
Hachdruck (Photo-Litho-graphic) Off- setdruck)	Masses (Jod- silberkollo- dium-) Ver- faktron Brumsilber- krollodium- verfaktron	Bichromat- albumin	Unschie Halb- tonwisder- gabe d. h. Resierveriah- ren (Auto- typie)	Gowchnliche Illustrationen in Bü- ohern, Zeitungen und Zeitschriften Geographische Kar- ten; Musiknoten		
Tiefdruck (Helicent- vitre, Reinsi- oder Schnell- pressentief- druck)	Bromeilber- gelatine (Tief- druck, Platten und Elime)	Bichromat- galatine	Hohio Halbion- wiedargabe	Bossero Buch- und Zeitschriften-II- Instrationen, insbesondere Re- produktionen von Kunstwer- kon usw.		
Liehtdruck	Bromelber- gulatine	Bichromat- galatine		Postkarton		

153. Vorteile und Nachteile der verschiedenen Verfahren. Schließlich sollen noch die Vor- und Nachteile der einzelnen Verfahren gegunübergestellt werden.

Der Hoohdruck hat den Vorteil großer Billigkeit, da nach dem Rinfärben der Druckform ohne jede weitere Operation der Druck ausgeführt werden kann. Bei dem Fischdruck und Tiefdruck sind nach dem Binfärben vorschiedene Operationen, wie Anfenchten der Druckfläche haw. Abstreichen der tiberschündigen Farbe usw., notwandig, wodurch dem Hoohdruck gegenüber ein komplisierterer Arbeitagung bedingt wird. Bei der mochanisch-maschinellen Ausblichung eines Verfahrens, wie es der Großbetrieb in der Reproduktionstschnik vorlangt, macht sich jeder für den manuellen Betrieb unscheinbare Handgriff sehr störend bemerkbar.

Von den Nachteilen des Hochdruckverfahrens wis auch des Flochdruckverfahrens ist die Notwendigkeit der Herstellung von Rasternegativen swecks Wiedergabe von Halbtönen nicht von der Bedeutung, wie es vielleicht auf den ersten Blick erscheinen mag. Die Technik der Autotypie verlangt swar viel Erfahrung, dech macht die Herstellung der Rasternegative dann keine Schwiezigkeiten bzw. vor allem keine Mahmarbeit. Der Hauptnachteil des Hochdruck-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hagisch: Half-tone; frans.: Similigravure; ital.: Messatints. Rister ist englisch: screen; frans.: trame; ital.: reticols. Im Hagischen bessielmet Autotype-process im allgameinen die Pigmentverfahren.

verfahrens ist in der Verbreiterung der Drucklinien bzw. Druckpunkte stu erblicken, die dadurch entstaht, daß beim Druck die Farbe von den erhabenen Druckflächen in die tiefer gelegenen Stellen gepreßt wird. Das Bild orhält liferdurch eine gewisse Unschärfe und -- falls die Autotyppunkte infolge dieses Fohlers smermenbufen — ein kleekeiges, mit dem Facheusdruck: "toniges" Ausschen. Ans dem angeführten Grunde ist vor allem die Verwendung von rauhem Papiler beim Hochdruck ummöglich, da bei dem hehen Druck, welcher eine rauhe Papieroberfliche für die Farbannahme erfordert, in jedem Hall starke Linien- bzw. Punktyerheiterungen eintreten wirden. Um einwandfreie Hoghelruckroproduktionen su erhalten, muß daher stets glattes Papier verwandt worden.

Höheren Anforderungen gentigen eus diesen Gründen die auf dem Woge

des Hochdrucks gewonnenen Reproduktionen nicht.

In weit geringerem Maße treten die Linien- bzw. Punktverhreiterungen beim Flachdrock auf. Wird weiterhin des Farbbild von der eigentlichen Druckform vor dem Druck sunichst auf eine Gummiunterlage und erst von clieser nut class zu bedruckende Papier übertragen, so ist es möglich, auch Papiere mit raulien Charlischen für die Reproduktionen zu verwenden (Offsetdruck). Der Flachdruck erforders shemfalls Resturnegative,

Von allen im vomtehenden anguführten Fehlern ist das Tiefdruck vorfahren frei. Es treten keine Verbreiterungen der Konturun der druckenden Filiohen auf, und es kann chencogut glattes wie rauhes Papier Verwendung finden. Außerdem werden Halbedne als cohte Halbtone wiedergegeben. Die Herstellung

autotypischer Negative erübeigt sich.

Ein Nachteil des Tieldruckverfahrens liegt allein in der etwas komplisiertun Ausführung, welche durch die Notwendigkeit des Absohabens der if berschfüssigen Farbe nach dem Einfärben der Druckform bedingt wird. Erst in neuerer Zeit ist es gelungen, die Operation in den Gang des maschinellen Betriebon einzufügen. (Rakul- oder Schnellprementisfilruck). — Der Tieftiruck ist also in betreff der Güte der ersielten Reproduktionen das vollkommenete Verfahren. Doch ist ca teurer als die übrigen Verfahren.

Der Liehtdruck gibt ehenfalls Halbtone in vollendoter Weise als oultte Halbtöne wieder. Sofern nur kleinere Auflagen erfordert werden, ist er auch billig, da die Druekterm direkt vom Negativ und sehr einfach erhalten wird. Kino Schwierigkeit besteht in der Herstellung gleichmäßiger Drucke, da die Schlicht

state gleich feucht gehalten werden muß,

Mehrferbendrucke können bei allen Verfahren auf dem gleichen Woge hergestells wurden: Es wurden subtraktiv, wie bei der Dreifarbenphotographic, drei oder mehr Farben übereinandergedruckt.

## B. Die Grundlagen der vier Hauptreproduktionsverfahren: Hochdruck, Flachdruck, Tiefdruck und Lichtdruck.

## Der Hochdruck<sup>1</sup>.

a) Die Herstellung der Rasternegative (Autotypie).

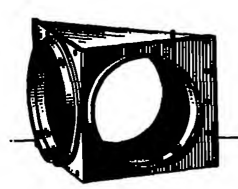
153. Die Ansrenung des Aufnahmenpparates und Theorie des Bosiers. Zur Herstellung der Rasternegative werden eigene zu diesem Zweck konstruierte Apparate varyandet. Sie hestehen aus einem Schwingstatty, auf dem Kamera und Staffeld auf einem gemeinesmen Schlenengestell derart angeordnet sind, daß bei

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Eingehande Beschreibungen s. R. Boss (1).

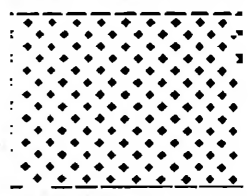
steter Parallelität mit der Staffelei der Kameras betand in weiten Gransen verändert werden kann. Durch das Schwinggestell wird die Übertragung von Er-

schütterungen des Bodens auf die Kamers vermieden.

Die Reproduktionskameras haben ebenfalls ihrem Zweck entsprechende spesielle Rinrichtungen. Um Reproduktionen großer Formate herstellen zu können, sind die Kamenas von entsprechender Größe. Bemeekenswert sind die Vorrichtungen, welche eine meßbare, streng parallele Verschiebung von Raster und Mattachelbe bzw. Aufnahmenhicht gestetten. Die Objektive sind von besonderer Güte. Sie müssen bis an den Rand einer ebenen Bildflächs änßerste Punktschärfe ergeben. Außerdem ist weitgehende Abwenenheit von Bisuddifferensen erforderlich. Ra werden Steckblenden verwandt. Die Objektive haben im allgemeinen sehr lange Brennweiten (bis 100 cm). Außerdem tragen sie meistens Vorrichtungen, welche die Befostigung eines "Umkehrprismas" am Objektiv erlauben. Das Umiehrprisma (Abb. 291) hat den Zweck, ein seitenrichtiges Negativ hersustellen. Diese Maßnahme ist bei allen Verfahren not-



Alth. SEL. 1th Uninterstance



Alch, 164. His Micropholograms, whose Merometers,

wendig, bei denen swischen Negativ und Abdruck noch ein Zwischenglied, nämlich die Druckform (Klischee), eingeschaltst ist.

Die Beliehtung erfolgt in allen Fallen mit künstlichem Licht (Bogen-

lampen, hochkerzigen Metalifadenlampen).

Um die Zeriegung der echten Halbtöne in unschte Halbtöne vorzunehmen, wird, wie bereits oben erwähnt, swischen Objektiv und lichtempfindliche Aufnehmeschicht der Raster eingeschaltet. Der Raster darf, wie leicht vorstellber, nicht direkt an der Aufnahmeschicht anliegen, da sonst die Rasterung nur direkt auf der Schicht abgehildet und die Wirkungsweise der Rasteröffnungen als Lochkameralöcher (wie unten erläutert wird) verhindert würde.

In der Praxis finden regelmäßige (Kreuzuster) und unregelmäßige (Komraster) Verwendung. Bei weitem umfangreichers Anwendung finden die Kreuzuster. Diese bestehen aus swei miteinander durch Kanadabalsam verkitteten Spiegelgiauschelben, von denen jede parallele, schwarze Linien trägt. Im allgemeinen kreuzen sich die Linien der einen Platte mit denen der anderen Platte unter einem Winkel von 90°. Abb. 202 seigt ein vergrößertes Bild eines selchen Kreuzustern.

He ist einleuchtend, daß die autotypischen Punkte neben anderen Bedingungen sunächst von der Größe der Rasterquadrate, d. h. also von der Ausahl der

<sup>1</sup> Milheres s. s. B. Emm-HAY (\$4),

Linien des Resters je Zoll (diese Skulierung ist international) abhängt. De einemeits die Güte des Bildes von der Feinheit der Resterung abhängt, andererseits dieser Hinfluß mit der Grüße der Reproduktion abnimmt, ist eine Anpassung des Resters an das jeweils reproducierende Original vorteilhaft. So werden in der Praxie für Piakat- und Zeitungsdrunk (große Formate, geringe Anforderungen an

Alda Sill. Her Describertion des Resementemens pringless MidgeSits aboot embetrysischen Presiden (b) und Resedungsitte (c), Residentiment (c), Residentiment von der Flatis (c), Residentiment von der Minglis (c), die Bildwirkung) Baster mit es. 55 bis 65 Linien je Zoll, für Kataloge, Bücher und Zeitzuhriften Baster mit es. 140 Linien je Zoll, und für guten Buchdruck oder Mikrophotographien usw. (kleine Formate, hohe Anforderungen an die Bildwirkung) Baster mit 150—200 Linien je Zoll verwandt. — Abb. 294 seigt die Wirkung verschiedener Baster.

Es ist nummehr die Erklärung der Wirkungsweise des Basters au geben. Als Grundlage für die Theorie des Basters<sup>1</sup> hat die

Erkenntnis zu gelten, daß die autotypischen Punkte auf einem Basternegativ Loohkamersbilder sind. Dabei wirken als Looh-

kameraöffnungen die Rasteröffnungen und die leuchtende Blendenfläche als Gegenstand.

Als Bewels für diesen Grundsats kann die Übereinstimmung der auf optisch-geometrischen Wege erhaltenen, als Loohkamersbilder berechneten Punkturößen mii te telloh lich gomessenen Punktgrößen angeschen werden. In Abb. 208 ist die Entstelming sines (kreisiürmigen) sutotypischon Punktes (b) unter der Voranssetzung, daß die (als kreisidemig angenommene) Basturdifnung r als Lochkamersoffmung wirkt, schematisch dargostellt. He sind: g die (als kreisförmig angenommene) Blende, & der Raster und P die Hbene der

Aldrich Die Midwirkung von Regione von die beiter

Hehiempfindlichen Schicht.

Die Rechnung ergibt für die Bildgröße b des Punktes auf P in erster Aunäherung die Besiehung (s. Ermst-Hax [24, 10]):

$$b=r+\frac{a\cdot q}{a}$$

In Worten: Der Durchmenner eines (kreisförmig gedachten) autotypischen Punkten (b) ist gleich der Restertiffung (r) plus einem Lochkamersbild, das durch

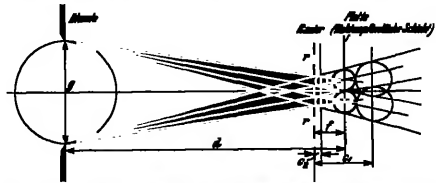
<sup>1</sup> Naharas, war allem auch Specialitiesestur, ist zu finden in Room-Hax (86).

eine Lochkamers mit einem Aussug e von einem Gegenstand der Größe g und

einer Entlernung e von der Kamera entworfen wird.

Der Vergleich (s. EDER [24] u. HAY) swischen den nach diesen Gesichtspunkton berechneten und den unter den der Berechnung entsprechenden Umständen an Rasternegativen teinlichlich gemessenen Punkten ergab eine unter Berücksichtigung der durch Nebeneinflüsse verursschten Fehlerquellen (Beugungsemcheinungen, Rimfinß der Beliehtung auf die Punktgröße [s. 8.477], seitliche Ausdehrung der Silberauscheidungen bei der Entwicklung; Zerstreuungserscheinungen in der Aufnahmeschicht) genügende Übereinstimmung.

Für die eigentliche Aufnahme des Rastornegativs ist die Besiehung swischen Blendengröße (g), Weite der Besterung (r), Abstand des Besters von der Anthehmeschicht (/) und der Kameranesug (d) von grundlegender Bedeutung.



ng des "Vignettheten" Pysiktas. (Sehindulaligag des Rasten.) (Alberts s. Turk.)

Die Vorhedingungen für die Entstehung eines ideelen Bastomegativs sind gegeben, werm folgende Beriehung swimhen den genannten Größen gilt:

$$g = \frac{r \cdot d}{l}$$
.

In der schamatischen Zeichnung Abb, 295 ist diese Bedingung erfüllt, da -wie ersichtlich — gilt:

q:r=d:/

معلد

ζ,

$$g = \frac{r \cdot d}{l}$$
.

Die Blende ist kreisförmig angenommen.

Aus der Zeichnung ist su erkennen, daß bei der gegebenen Binstellung autotypische Punkte enistehen,

1. welche einen Belichtungsabfall vom Mittelpunkt zu den Rändern auf-

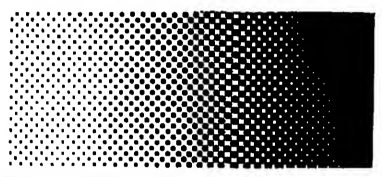
weisen, und swar schält der Mittelpunkt die größte Lichtmenge; 2. deren Randpartien sich berühren, doch nicht überschneiden. Man spricht in diesem Falle von "Schlußbildung" (bestiglich der Berührung der Bandpartien) oder von der Brecheinung des "vignettierten Punktes" (besäglich des punktffirmigen Belichtungsmeximums mit der ehfallend belichteten Umgebung). Diese Brackstrong engibt sich, wie leicht einsuschen ist, nur für swei susinander sankrechte Reihen von Reuteröffnungen, jedoch nicht gleichseitig für diagonsie Beihen.

Zum leichteren Verständnis der Diekussion der "Schlußbildung" sei, obwohl bereits oben dargelegt, noch einmal wiederholt, daß bet der autotypischen Halbtonwiedergabe verschieden geschwärste Flächen (Halbtöne) durch verschieden große Punkte bei gleicher Punktschi je Flächeneinheit dargestellt worden sollen.

Die bedeutenne Folge der vignettierten Punkte für die Praxis der autotypischen Halbtomerlegung ist die Entstehung feinster Punkte bei solchen (kleinsten) Belichtungen, welche genügen, um allein die unter den Mittelpunkten der Besteröffnungen liegenden Punkte der lichtempfindlichen Aufnahmerchicht zu sehwärzen. Bei genügend starken Belichtungen ist ein völliger Zusammonschluß der Punkte möglich. Für die praktische Aufnahme einer Vorlage mit verschieden stark leuchtenden Filchen bedeutet dies: In den Lichtern entstehen feinste Punkte, in den Schatten werden tiefste Schwärzen erreicht.

Würde die Lage des Basters dem Abstande e<sub>i</sub> in Abb. 295 entsprechen, so würde bei den geringsten Belichtungen auch sohwarze Punkte auf dem Negativ entziehen, jedoch wäre der Lichtsbfall zu den Rändern nicht so steil wie bei Schlußbildung. Weiterbin wirde bei büheren Belichtungen eine Überlagerung

der Punktrundgebiete entstehen.



11th, 860. Ein Micophatepassen des Raubentspiltes olner beliffernig bestätendes, Filolys.

Würde die Lage des Rasters dem Abstende c, in Abb. 205 entsprochen, so würde, wie ersichtlich, weder ein Zusammenschluß der Punkte bei den stärketen Belichtungen eintreten, noch würden bei den geringsten Belichtungen felnste Punkte entstehen, da jetzt nicht allein der Mittelpunkt der Rasteröffnungsbilder, sondern eine ganze mittlere Fläche die gietebe, maximale Lichtmenge orbält. Der erste Fehler verhindert die Entstehung tiefster Schwärzen, der zweite verhindert die volle Ansaltsung des Rasters besüglich seiner Halbtonwiedergabefähigkeit, de nicht der ganze Spielreum vom feinsten Punkt iste zur völligen Ansalchnung des Bildes der Rasteröffnung für verschiedene Schwärzungen der Bildwiedergabe ausgemutst werden kann.

Abb. 296 (nach L. P. Granz [I]) gibt das Mikrophotogramm einen Rautornegativs von einer keilfürmigen Helligkeitsakala wieder, die bei Schlußstellung des
Rauters aufgenommen wurde. Man erkennt die feinen Punkte in den hellen
Stallen, entsprechend den Schwärzen der Skale und den fast völlig ohne Überschneidung (vgl. die restlichen hellen Pünktahen) eintretenden Schluß in den
tiefsten Schwärzungen des Nachtles

Der Ahfall der Belichtung, welche sich von den Mittelpunkten der Skalt.

Der Ahfall der Belichtung, welche sich von den Mittelpunkten der autotypischen Punkte nach deren Randpartien enstreckt, muß die Existens von
Kurven, welche gleicher Belichtung entsprechen und die den Mittelpunkt eines
jeden Autotypelementes umgehen, zur Folge haben. Nach Davussa (1, 8) (s. s.
TALLERT [I] und Duizond) werden hei Verwendung von Kreusrastern und quadratischen Blenden diese "Isophoten" durch geschkenene Hyperbein dargestellt.

1 1 4 1 1 1 4 4 K 1

Von den Aufnahmebedingungen bei der Herstellung von Rasterpogntiven spielen schließlich noch die Expositionsdauer und die Moiré-Bildung eine Bolie.

Aus den obigen Darlegungen geht hervor, daß die Größen der autotypischen Elemente von der Beliehtungsstärke, d. h. von der Beliehtungsdauer und somit auch die Struktur des Rastumegativs von der Beliehtungsdauer stark abhängig ist. Betreifs Praxis der Ermittelung der richtigen Exposition sei auf die Spezial-

literatur verwiesen1.

Die Moiré-Biklung entsteht bei ungünstiger Überiegerung sweier autotypischer Punktnetze, und swar bei Kotneidens d. h. bei Aufeinanderfallen zweier Ecken von Autotypelementen, wie z. B. beim autotypischen Dreifarbendruck. Das Meire äußeit sich dadurch, daß das Bild von Punktgittern überdeckt erscheint, wedurch eine Unruhe in der Bildwirkung hervorgerufen wird. Die Meire-Bildung wird vermieden haw, abgeschwächt, indem dafür Sorge getragen wird, daß die möglicherweise entstehenden Meirequadrate möglichet klein werden und in einer Verteilung auftreten, in der sie die Bildwirkung möglichet wenig atören.

164. Die Negativschichten für den Heckdruck. Wie aus den vorstehenden Darlegungen zu ersehen ist, müssen sich die lichtempfindlichen Aufnahmsschichten für den Autotypproxes durch möglichst großes Auflüsungsvermögen bei möglichster Stellheit der Gradation auszeichnen. Diese Bedingungen sind für die Entstehung schaefer Autotypelemente und für die stotz gleichmäßig tießte Schwärzung der Autotypelemente sowohl bei größten wie bei kleinsten Belichtungen d. h. Flächenholligkeiten des zu reproduzierenden Originals (zwecks Auflösung der echten Halbötes in unschie) von größter Wichtigkeit.

Die geforderten Eigenschaften besitzen am woltgebendsten Kollodiumschichten, während spesielle Halogansilbergelatineschichten bisher nur in beschränktem Umfange in der Technik der Autotopie Verwendung finden konnten. Es ist su unterscheiden zwischen dem Jodeil berkollodium proseß ("nassem Verfahren") und dem Bromailberkollodium proseß. Beide Verfahren haben ihre Versäge und Machtelle. Des Jodeilberkollodium verfahren ist älter als der Bromailber-

kollodiumprosaß,

JodailberkollodiumproxeB (s. Bona [87]) ("Nasses Verfahren"). Des Jodeilberkollodiumverfahren besteht aus folgenden Teilproxessum;

1. "Jodierung" des Rohkellediums.

Spron. Rohkollodium (2 g Kollodiumwolle, 60 com Ather, 50 com Alkohol, 96 pron.) wird mit Jod- und Bromsalson versetzt. Diese Salse müssen in völlig gelöstem Zustand im Kollodium sein. His können infolgodossen mur in Alkohol und Äther lösliche Salse Verwondung finden. Hür die Praxis kommen vernehmlich in Frage: Kadmiumsalso, Zinkaslae, Magnesiumsalso, Lithiumsalso und Strontiumsalso.

Viele der verwendeten Selsgemische, vor allem die meist verwendeten Kadmiumselse (CdJ<sub>2</sub> und CdBr<sub>2</sub>) und Zinkoske (ZnJ<sub>2</sub> und ZnBr<sub>2</sub>) geben mit den Alkadhalogenverhindungen komplete Doppelsalse (s. B. 2NH<sub>4</sub>Br· 2CdBr<sub>2</sub>· H<sub>2</sub>O). Diese ergeben in molekularer Zusammensetsung (d. h. ohne Überschuß der einen oder anderen Komponente) eine besone Haltbarkeit des jedierten Kollediums als Jodkalium oder Jodammentum allein. Es wird eine Haltbarkeit des jedierten Kollediums bis zu es. 6 Monaten verlangt.

Das jodierte Kollodium wird such "Negativkollodium" oder "gesakence

Kallodium" gunzmi.

. . .

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> House-Hay (\$4, 56), doct such waiters Literatur.

Die Verwendung von Jodhromkollodium hat den Vorteil, daß die damit erhaltenen Schichten wesentlich empfindlicher sind als mit reinem Jodkollodium. Reine Jodankkollodien werden, obwohl sie klarer und steller als Jodhromkollodium arbeiten, mir vereinselt angewandt.

2. Sens bilisierung des jedierten Kollediums im Silbernitrathede (Silbern des

Kollodiuma),

Nach Fertigstellung des jodierten Kollodiums wird dieses auf 1,5—2 num dieles, sorgälitig gereinigte Spiegelglasplatten (mit der Hand) vergemen. Noch bevor der Ather-Alichel vällig verdampft ist, galangt die Platte in eine Sälbernitzstläung von 8—10% (Zuntte von KJ und HNO<sub>2</sub>) und verbleibt darin 3—4 Minuten. Die Schicht wird mit Silbernitzstlösung getränkt. Hierbei bildet sich in der Kollodiumschicht das lichtempfindliche Jodbromsilber.

3. Exposition der Schichten.

Die zus dem Silberhad genommene Platte läßt man abtropfen; darauf wird die Bückseite abgswischt und die Platte in gleichmäßig fruchtem Zustand in der Kamera belichtet. — Die Haltbarkeit der namen, sonstbilisierten Schickten beträgt im allgemeinen nur 15—30 klimiten, höchstens 1 Stunde. Sobald Trockenfischen auftreten, ist die Schicht unbrauchbar, da der Entwicklungspresses dann nicht mehr ohne Störungen abläuft.

4. Hutwicklung.

Unmittelber nach der Belichtung wird die Platte mit angesinerter Eisensulfatikung (Eisenig oder Schwefeleiure; Eisenig gibt feineres Silber) "physikalisch" entwickelt. Dabel wird das Silbernitrat in der Schicht reduziert. Die Keine des latenten Bildes wirken als Katalysatoren, so daß die Beduktion, d. h. die Silberabsaheidung, nur an den Stellen des latenten Bildes erfolgt und das negative Bild aufgebaut wird. — Die Entwicklung muß sich völlig schlederfrei vollziehen.

5. Verstärken vor dem Ehrieren.

Ist des Negativ offensichtlich zu dünn, so kann vor dem Fixieren vorstärkt werden. Am hesien haben sich Verstärker mit angestnerten Lösungen von Pyrogaliel, Hydrochinen, Metel usw. gemischt mit Silbernitzstösung bewährt (Silberverstärker). Sie scheiden Isngaan Silber aus, das im status nescendt sich dort ablegert, we bereits ein Silberbild verhanden ist und somit das Bild verstärkt.

6. Fixteren.

Der Fixierprozeß gleicht im Prinzip völlig dem Fixierprozeß der Halogenzilbergeleitineschichten (vgl. Kapitel II, D, S. 383 ff.). Da jedoch, infolge der geringen Löslichkeit des AgJ in Thiosolfet, die Fixierdauer bei Verwendung von Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> sehr groß ist, wird im allgameinen Zyankalium als Fixiermittel (5°/<sub>2</sub>) verwandt (vgl. 8, 333).

7. Verstärken nach dem Fixieren. — Abenhwichen.

Um für den Autotyppromß geeignete Negnätve zu erhalten, darf nicht zu reichlich belichtet wurden. Insbesondere ist völlige Klarheit notwendig. Jeder Autotyppunkt muß einen und schleierles sein. Dersräge Negative haben jedoch

in den Schwitzen im allgemeinen zu wenig Deckung.

Aus diesem Grund sind die fizierten Rasternegative noch au verstürken. Auch hier ist natürlich wieder villig schleierfreies Arbeiten des Verstürkers au forden. Es sind daher nur ausgewählte Verstürker geeignet. Vor allem wird kombinierte Queeksilberchkerdaliberverstürkung empfahlen: Die fizierte, gewaschene und noch feuchte Platie wird in kaltgestätigter Hg<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Lösung gebacket. Nach Abspülen wird in 20 pros. Na<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>-Lösung geschwärst. Re wird wiederum

gewaschen und mit Hydrochinonsilberverstärker verstärkt (vgl. 5; auch Kapital II E, S. 343).

Mit Hilfe dieser Verstärker können Rasterpunkte von vollkommener Deckung

auf glasklarem Grundo echalten wurden.

Im Bedarisfalle kann das Nogativ auch nach der Entwicklung mit FARRERS-schem Abschwächer abgesohwächt werden. —

Eigenschaften des Jodkollodiumverfahrens.

Das auf Jodelberkollodiumschichten entwickelte Bild liegt vornehmlich auf der Oberfische der Schichten. Die Schichten sind sehr dünn. Die Halogensüberteilehen in den Jodelberkollodiumschichten sind wesentlich kleiner und wohl such gleichmäßiger als diejenigen anderer Schichten, wie s. B. von Halogensübergelatineschichten. Die Zensteuung des die Jodkollodiumschichten durchsotwenden Lichtes wird also klein sein. Aus allen diesen Gründen haben die Rasterlinien und -punkte eine unübertroffene Schärfe. Hine vorgleichende Messung (s. B. Dosnesten [I]) des Auflösungsvermögens (vgl. auch Kapitel II, A, e, S. 50) verschiedener lichtempfindlicher Schichterten ergab folgendes Bild. Es werden aufgelöst von

Nach Messungen von Krum (29, 168) haben die Silberpartikeln der Jodeilberkollodiumschichten im Durchechnitt einen Durchmesser von 1  $\mu$ . Diese Größe ist stark von der Entwicklung abhängig. Durch die Verstärkung nach dem Eixieren wachsen die Silberteilchen auf das Zwei- bis Dreifsche ihrer ursprünglichen Dimensionen au.

Die Empfindlichkeit der Jodeilberkollodiumschichten beträgt es. 1/49 der einer photomochenischen Halogensilbergelatine-Trockemplatte<sup>1</sup>. Ein für die Praxis der Autotypie sehr schwerwiegender Fehler des nassen Verfahrens ist dazin su erhlichen, daß es nicht möglich ist, die Schichten für alle Farben des Spektrums su sensibilisieren. Dieser Rachtell hat zur Einführung des Bromeilberkollodiumverfahruns in die Praxis der Autotypie geführt.

Des Bromeilberkollodiumverfahren\*. Gens ämlich wie eine Geletinslösung hat auch eine Kollodiumlösung des Vermögen, feine Niederschläge suspen-

diers su halton, so das eine Emulsien entsteht.

š

Wird Estimes Bromid oder Chlorid in Kollodium gelöst und zu dieser Lösung alkoholische Silbernitratiösung gufügt, so entsteht eine Kollodiumsmulsion, wie sie neben den oben beschriebenen Jodellberkellodionschiehten im Antotypis-proses verwandt werden. Bromeliber- und Chlorellberentulsionen bilden sich auf diese Weise leicht, während bei Verwendung von Jodeskon das Jodellber nur sehwer in Suspension zu halten ist und ausfällt.

In der Praxis des Autotypieverishnens kommen sowohl reine Bromelibersis auch Bromehkenilberemulsionen zur Verwendung. Diese werden im allgemeinen guftierig von Fabriken bezogen (z. B. von El. Albert, München, reine
Bromeliberemulsion; Sillib & Brinkmann, Bromehkeremulsion). Bewährte
Vorschriften zur Herstellung von Bromeliberkollediumenulsionen wurden unter
anderen von Jozzas, Einen und Hünz angegeben. Die Schichten werden kurs

Vgl. die Kusszumenstellung in Erum (25, 287).
 Ansführliche Dazstellung des Verfahrens s. Errem (25), dort auch wuitere Literatut.

vor Gebrauch durch Handguß auf sorgfültig präparierte Spiegelglasplatten her-

gestellt und noch im namen Zustand belichtet.

Im allgemeinen finden Bromsilberkollediumsmulsionen baw. schlehten, welche mit Erythrosin (Tetrajod- baw. Dijodiluoremeinnateium) anneibillalert eind, Verwendung. Hierdurch tritt nicht nur eine Sonsibilisiorung der Kunnleicenen für grünen und gelbes Licht, sondern such eine beträchtliche Terhöltung der Ge-<u>mantampfindlichkeit (für weißes Licht) ein. Auch die Gradation wird wesentlich</u> steller. Die Sensibilisierung geschieht mit Erythrosinelberlöuungen.

Der Entwickler muß sehr kräftig und kler erbeiten. En wird im allgemeitnen .

ein Hydrochinon-Pottascheentwickler verwandt.

Das Fixieren geschicht mittals des gewöhnlichen Natrimathkentsfatierelen. Ähnlich wie bei dam oben behandelten Jodailborkollochunprozeij kram mauh der Fixierung abgeschwächt baw. verstärkt worden (KARMEREICHE Ale-

sohwicher; Blei- oder Kupferverstückung).

Das Auflösungsvermögen der Bromeliberkollodiumemulsionen ist nicht so groß wie das der Jodalberkollodiumschichten. Hür die meisten Zweeke rejulat es jedoch aus. Der Hauptvorteil der Bromaliberkolledinmennuhdemen gegenülter den Jodellbesschichten liegt in der sehr isiaht und vollständig golingereien Bouribilisierung für die verschiedenen Spektralbesirke. Die Horstellung farbientrichtiger Reproduktionen oder mehrfarbiger Antotypdrucke von farbigun Originalen (Gemälden usw.) ist nur mit Hilfe der Bromelberkollochumselsichten magilah. Als Sensibilisatoren werden die gleichen Farbetuife wie sie in Kapitel II, B (S. 102) für die Bromalibergelatinsschichten erwähnt sind, vorwork lat (Pinstarbatoffe, Ecsinfarbatoffs)1.

Bei der Aufnahme der Tellplatten für Dreiferbendrucke naw, werden als Filter sowohl Fifesigkaitsfilter als such Gelatinefilter verwandt. Als Bohilter für die Finnsgleitzflier dienen im allgemeinen Kuvetten, welche dem Objuktiv

der Reproduktionskamers angepaßt sind.

Die Empfindlichkeit! der Bromeliberkoliediumschiehten beträgt uhne Semsibilisisrungameling ca. 1/s, mit Zustinen (Eosin oder Pinafarlutolie) ca. 1/s (for Empfindlichkeit einer unempfindlichen (photomechanischen) Emulaion.

## β) Die Herstellung der Druckformen für den Hochdruckprozeß.

Sur Herstellung der Druckformen für den Hochdruckproueß werden Zin kplatten und Kupferplatten von ca. 1,5-2,0 mm Dicke verwandt. Zink wird gewöhnlich für gröbere Autotypien (Zeitungsbilder usw.) gebrauslit, da die Frimheiten in der Bildwiedergabe hei Verwandung von Zink nicht dem Grad erreichen wie bei Verwendung von Kupherplatten. Hin für die Technik weneutlicher Vorteil der Einkelatten liegt in ihrer größeren Billigkeit gegenüber den Kupforplatters.

Zur Überkragung des Bildes vom Negativ auf die Metallplatte dient in allen Pillen eine lichtempfindliche Bichromatkolleidenhicht (Albuminkichtenut, Leimbishumas). Die entwickelte und getrocknete Kolleidschicht übt die Funk-

tion der Schablone für den nun folgenden Ätsproseß sus.

Die Haustellung der Druckformen serfällt also in swei Arbeitsgünge: 1. Der Positivpromes. — Kopieren eines positiven Bildes vom Nogstiv auf die Druekplatte.

2. Der Atsprosess (Chemigraphie). — Harauserbeiten des Druckrelieds.

<sup>1</sup> Vgl. Pinahandbush der Höchster Farbwerks (I. G. Farbenindustrie A.-G., Works Höches a. M. [17].

Syd. die Tabelle in Hunn (\$3, 237).

Ausführliche Damsellung a. Rum (1).

Die Verfahren für diese beiden Prozesse weichen beim Zink- und Kupferverfahren voneinander zwar nicht im Prinzip, doch in der Ausführungsweise ab-

155. Das Einkverfahren. Der Positivprose 8. Die Zinkplatten wurden aunichst sorgisitig poliert und darauf ndt einer Ammoniumbichromateiweillschicht übersogen. Nach dem Trocknen der Schicht wird das Bild durch Kontaktkopie mit dem Negativ auf die Albuminschicht bzw. auf die Zinkplatte übertragen. Nach der Belichtung wird die Schicht mit einer dünnen Farlsschicht (Buchdruckfarbe) übersogen.

En folgt die Entwicklung des positiven Bildes, indem über die in Wassersungequellene Schicht mit einem namen Wasserbausch gewischt wird. Dabei werden die unbelichtsten, daher nicht gegerbten Albuminschichtstelle von der Zinkplatte entfornt, während die belichtsten und infolgedessen gegerbten Schichtstelle stehen bielben. Derauf wird gewaschen und getreeknet. Die Zinkplatte ist

nun fertig sum Aison:

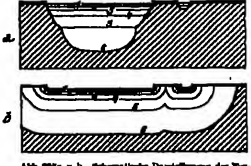
Die Lichter des Bildes sind auf der Zinkplatte freigelegt, die Schatten durch

die stabengebliebenen Albuminschichttelle geschütst.

Der Atsproses (Chemigraphie). Um an den von der Albuminschleht

freigelegten Stellen die Zinkplatten su ätzen und so das Hochdruckreitet herzustellen, wird suntchat die schütsende Albuminschicht unangreifber für die Ätzlösung gemacht. Zu diesem Zweck wird unter gelindem Erwärmen der Albuminschicht ein schmolsendes Hars (Asphalistaub, Drachenhlutpulver) augeführt, welches sich mit der Farbe su einer beim Erkalten enterenden, slurewidenstandsfähligen Schicht vermengt. Die Rückseite der Piette wird mit Asphaltisck vor Ätzung geschützt.

Als Ais lösung dient eine Lösung von Salneiszsäure (cs. Apros.). In



Ath. 197n p. h. Schwartinde Daniellunger, des Verherts des Alexanders chan (10 med 2016 de Standlerts des Vinels der Ätzverleitung hall der Harstellung deuer geholtenteren Man-Drusspieleite.

dieser Lösung verhicht die Platte nicht bis zur vollständigen Ätzung, da sonst auch die geschützten Stellen (Autotyppunkte) seitlich unterfrassen und auf diese Weise inerodiert würden. Der Ätzpromß muß daher nach kurzer Zeit unterbrochen werden. Die Platte wird aus der Ätzlösung genommen, mit Wasser abgespült und getrocknet. Dann werden die Seitenwinde der Ätzvertiefungen durch erneutes Einstauben der Schicht mit Asphaltstaub oder Drachenhlut von Einwirkung der Salpetensture geschützt und die ungeschützten Stellen von neuem gestet. Bei wiederholten Ätzunterbrechungen (cs. örnal) wird die Ätzung zu Einde geführt. Je nach der Art der Autotypie wird verschieden tief gestist. Die richtige Leitung des Ätzers alphängig.

Abb. 297 a und b veranschoulicht schematisch den Verlauf des Ätsprosossens mit und ohne Unterbrechung, d. h. mit und ohne Schützen der Seitenflächen der

Ataverticioneron.

Nach beendatem Atson wird die Platte von den schiltzenden Schichten befreit (durch Erwärmen und Behandlung mit Lange). Die Druckflächen werden poliert. Das Klisches ist nun fertig sum Druck.

196. Des Kupferverlahren. Der Positivprozeß. Die Kupferplatten werden poliert und mit einer Lösung von Ammontumbishromatikehleim überzogen. Auf

Hay, Bradbuch der Photographie V.

diese lichtempfindliche Schicht, Emailschicht genannt, wird nach dem Trocknen durch Kontaktkopie mit dem Rasternegativ das Bild übertragen.

Die folgende Entwicklung des Bildes auf der Kupferplatte erfolgt in

deceelben Weise wie beim Zinkverfahren (s. oben).

Nach der Entwicklung wird die Emeilschicht durch Erhitzen der Kupferpleite zu einer säurefesten Schicht "einge brannt". Darauf kann die Ätzung vurgenommen werden.

Der Atsprozeß. Als Atslösung dient beim Knpferverfahren Eisenahlnrichtung (von einer Konsentration von ca. 40% FeCla). Das Eisenahlarid wirkt auf des Kupfer entsprechend der Gelahung:

$$Cu + FeCl_a = CuCl + FeCl_a$$
.

Das so gehildete Ferrochlorid ist leicht, das so gehildete Kuprochlorid dagegen schwer löslich. Das Ferrochlorid gehi daher in die Atsflüssigkeit über, das Kuprochlorid dagegen lagert sich als Schlemm auf der Platte ab. — Bei großem Überschuß von Ferrichlorid bildet sich auch Kuprichlorid:

welches seinemeits wieder Kupfer unter Bikhung von Kuprochlorid löst:

$$Cu + CuCl_n = *CuCl.$$

Hervorsuheben ist, daß bei dem Ätsprozeß mit Ferrichlorid das Kupfer gelöst wird, ohne daß eine Gasentwicklung eintritt. Hierdurch wird ein sehr gleichmäßiges Ätsen bedingt. — Durch Temperaturänderung kann die Ätsgashwindigkeit geregelt werden.

Der Verlauf des Ätspronnesse wird wie beim Zinkverfahren unter häufigen Unterbrechungen und Vermeidung jeglicher Korrosion der geschützten Autotypelemente geleitet. Die Seitenwände der Ätsvertiefungen werden mit Asphalt oder Schellack geschützt. Die Ätztiefe¹ beträgt bei einer normalen Autotypie (60 Linienraster) en. 0,04 mm (Ätzdauer en. 20 Minuten). Nach beendeter Ätzung ist die Platte fertig zum Drock.

## b) Der Flachdruck\* (Photolithographie, Offsetdruck).

157. Die Herstellung der Basternegative. Der Flachdruck erfordert wie der Hochdruck Basternegative, da er nur zwei Turwerte drucken kann: Tiefschwurz und Weiß. Die Herstellung der Basternegative für den Flachdruck geschicht in genau derselben Weise wie beim Hochdruckverfahren. Auch das Aufnahmomaterial ist das gleiche: Ra werden Jodellberkollodium- oder Bromellhoreunkloneschichten verwandt.

158. Die Herstellung der Flackstruckkilsehees. Zur Herstellung der Flachdruckklischess werden Kalksteine aus Solnhofen (Bayeen), sogenannte Lithographicsteine oder Zinkplatten verwendet. Der Lithographiestein konnte bisher in besug
auf die Güte der excielten Reproduktion durch kein anderes Material vollwertig
ersetzt werden. Doch hat er viele andere Nachtelle infolge seines großen Gewichts
d. h. seiner Unbandlichkeit, Zerbrechlichkeit und der Beltenheit von großen
fehlerfreien Stücken, die den lithographischen Stein zu einem kostspieligen
Material machen. In allen diesen Besiehungen wird er von der Zinkplatte übertroffen. Insbesondere können auch mit Zink sylindrische Klischees bergestellt
werden, die sehr zelmell und rentzhel arbeitende Rotationsdruckverfahren
ermöglichen.

Vgl. die Tubelle in Hunn-Hay (16, 84, 82).
 Ausführliche Deustellung z. z. H. Russ (I).

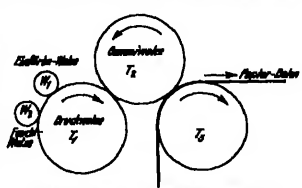
Die Biklübertrugung vom Negativ auf den Stein baw. auf die Zinkplatte geschieht mittels Bishromatgelatineverfahrens, und awar entweder direkt, wie bereits oben S. 400 angedeutet, oder indirekt mit Hilfe eines Übertragungs-

papiores.

Bei der suletzt erwähnten, allgemein angewandten Methode wird sumichet eine Kopie vom Negativ auf ein Bichromatgalathepapier, ähnlich dem beim Pigmentdruck verwandten Übertragungspapier (vgl. S. 455), hergestellt. Nach der Exposition wird die Papierkopie mit fetter Druckfarbe eingefärbt (durch Waken) und darauf in kaltem Waken eutwickelt: Die beliehteten, gegerbten Stellen quellen nicht auf, die unbeliehteten, nicht gegerbten Stellen quellen auf. Die gegerbten Stellen halten daher die Farbe fest, und die ungegerbten stoßen ale ab, so daß durch Abwahen der Kopie die Farbe von den ungegerbten Stellen entfernt werden kann. Man erhält so auf dem Papier die "Fettkopie". Es folgt nun die Übertragung dieser Fettkopie auf den Druckstein bzw. auf die Zinkernekplatte.

Die Zinkplatten werden vor ihrer Verwendung einer Verbehandlung unterworfen, welche bezweckt, das die Zinkoberfische an den furbireien Stellen

leicht und gleichmäßig Warsor annimms. Dio farbfreien Stellen des fertigen Klinchee milmen stets fencht gehalten werden. damit bei den wiederholten Kinfärbungen des Klischees diese Stallen state die fette Farbo abstoßen und völlig furbirel bleiben, - Die Vorbehandlung der Zinkpletten besteht in cince Aufmuhung der Oborflacho mit Hills von Ats-(Salpetersture). kommuten



Abb, 1911. Hips gelongethiche Duteleberg des Offineldrenbes,

Zwecks Übertragung der Fettkopte vom Umdruckpapier auf den Stein bzw. auf die Metallplatte wird das Papier in aufgequellenem Zustand unter starkem Druck auf den Stein bzw. auf die Metallplatte geproßt. Beim Abheben des Papieres bielbt der größte Tell der Ferbe auf dem Stein bzw. auf der Metallplatte zurück. Das Klisches ist damit im Prinzip druckfartig. — He sei hervergehoben, daß bei dem beschriebenen Umdruckverfahren durch die Reihenfolge: Negativ, Positiv, Druckform, Druck bei Verwendung eines normalen Negativa (ohne Umkehrprisma hergestellt, vgl. S. 478) ein seitenrichtiges Bild entsteht.

150. Der Offictiruck. Wie bereits eben erwähnt (S. 472), ist es nicht möglich, bei Verwendung von Stein- oder Metallflachdruckklischees auf ranhem Papier zu drucken, da hier die Farbe nur sehr unvolkständig übertragen wird. Diese Schwierigkeit ist in asuerer Zeit durch Auskildung des Offsetdruckes überwunden

worden.

, 🛓 ,

Das Prinzip des Offsetdruckes ist in Abb. 296 dargestellt.  $T_1$  stellt die Trommel der, welche des Metallfischdruckklisches trägt. Durch die Welsen  $W_1$  baw.  $W_2$  wird es danernd eingefürbt baw. angefauchtet.  $T_3$  ist eine Trommel, welche mit dünnem Gummituch bespannt ist und beim Rotieren die Farbachicht von der Trommel  $T_1$  ständig abhebt. Bevos eine Stalle der Trommel  $T_2$  baw, des Gummituches mit dem Zylinder  $T_3$  sum sweiten Male in Berührung kommut, gibt sie die Farbe an die Papierbahn ab, welche von der Trommel  $T_3$  abilität.

Das Prinsip des Offischtruckes besteht also in der Verwendung eines Gummituckes als unmittelber druckender Klischesuntsriage, wodurch eine viel innigere Berührung swischen Druckfläche und Papierfläche als bei Verwendung der Zinkhaw. Steinplatten erfolgt. Es ist somit die Möglichkeit gegeben, für hochwertige Beproduktionen muhes Papier anzuwenden, welches erstens billiger ist und sweitens bemere Bildwirkungen ergibt als das glatte, glänsende Kreidepapier.

Auf die allemeinen Vorstige des Flachdruckes dem Hochdruck gegenüber

wurde bereits oben hingswiesen (S. 472).

## c) Der Tiefdruck¹ (Heliograviire).

160. Die Herstellung der Regutive und Pontitve. De sich ein Hochdruckkitschee su einem Tiefdruckkitschee wie ein Postitv zu einem Negativ verhält, die Horstellung der Tiefdruckform aber auf prinzipiell dem gleichen Wege (Aufkopieren des Bildes auf die Druckplatte und Atsen) erzougt wird, so ist einleuchtend, daß im Gegensatz zum Hochdruck, wo von einem Negativ auf die Druckplatte kopiert wird, beim Tiefdruck das Kopieren des zur Ätzung bestimmten Pigmentbildes

nech einem Dispositiv geschehen muß.

Von dem zu reproduzierenden Original ist also sunächst ein Negativ und von diesem ein Positiv hersustellen. De das Tiefdruckverfahren Halbtöne wiedergibt, erähigt sich die Aufläung der schten Halbtöne in unschte, d. h. die Verwendung von Rasternegativen bzw. -positiven. Infolgedessen ist auch die Herauslahung der Kollodiumverfahren nicht notwendig. Es können die empfindisheren Bromsilbergalatineplatien bzw. -filme Verwendung finden. Von diesen ist vornehmtich zu fordern, daß sie eine Gradation besitzen, welche die Heratellung sahr halbtonreicher Dispositive erlaubt und welche jeden Verlust von Halbtönen bei der Übertragung des Originals auf das Negativ und von diesem auf das Dispositiv vermeiden läßt. Diese Forderung wird im idealen Fall durch eine geradlinige, unter 46° ansteigende Gradationskurve erfüllt. Der geradlinige Anstieg muß derert sein, daß der Objektumfang des Originals (vgl. § 386) völlig von ihm erfaßt wird. Derertige zur Herstellung von Tiefdrucknegativen und -positiven geeignete Platten und Filme sind im Handel erhältlich (s. B. "Agfa" phototechnische Platten [Normalplatten] und Filme).

181. Die Herstellung der Druckfermen. Zur Herstellung der Tiefdruckklisuhees werden im allgemeinen Empforplatten verwendet. Auf diese ist sunichet das Pigmentbild su übertragen. Hieren wird auf ein Übertragungspigmentpapier (vgl. 8. 466), welches mit einer Kallumbichromatgeleitneschicht überzogen ist, des Diepositiv kopiers. Mach dem Kopieren wird das Papier gewässert, mit der Suhichtseite auf die Kupierplatte aufgequetscht und mit warmem Wassor entwickelt: Die Papieruntsriege schwimmt ab, das (negative) Geleitnerelief haftet auf der Kupierplatte (vgl. hieren des Pigmentverfahren S. 466), Nach dem Trocknen des Geleitnereließ kunn die Ätzung vorgenommen werden. Das Pigmentbild bestaht zu einem Belief, dessen Dielen zwischen den diehtesten und dünnsten Stellen ungeführ swischen 16 und  $\delta$   $\mu$  (s. Lesseauer [1]) liegen.

Durch den Atsproseß sollen auf der Kupferplatte den Pigmentschichtdicken entsprechende, verschieden tiefe Aushählungen entstehen. Als Ätsmittel dient wie beim Kupferhochdruck Ferrichlorid. Während jedoch bei der
Hentellung der Hochdruckformen entsprechend der Higenart des Verfahrens
nur erhabene oder vertiefte Fischen, ohne Zwischenstufen, hersostellen sind und
infolgedessen der Ätsproseß gewissermeßen in einfacher und grober Form wirkt,
muß hier beim Tiefdruck eine feinste Abstufung der tiefgestinten Stellen erzielt

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Amelihrliche Dansiellung a. House (16).

werden. Die Leitung des Ätsprosesses beim Tiefdruck hat dahor auch in sahr subtiler Form zu erfolgen.

Die Geschwindigkeit des Ätzprozosses, welcher offenbar die Tiefe der Ätzung

proportional ist, hingt ab von den helden Hauptvorgängen:

1. Durchdringung der Pigmentschicht durch die Ferrichloridiösung;

2. Einwirkung der Ferrichloridachicht auf das Kupfermetell.

Der erutgenannte Vorgung bestimmt den Verlauf des Ätsprosseses primitr. Erst nachtem die Quellung der Schicht ihr Maximum erreicht hat, kann offenbar der Ätsvorgung einzetzen. Der Quellungsprosses ist wesentlich komplikierter als der sweite, welcher einfach durch den Chemismus der FeCl. Einwickung auf des Kupfer bestimmt wird. Die beim Ätsprosses eintretenden ehemischen Umsetzungen sind bereits oben beim Hochdrockverfahren (S. 483) erwähnt. Die Roaktionsgeschwindigkeit swischen Kupfer und Bisenshlorid steigt, wie zu erwarten ist, mit zunehmender Konzentration und Temperatur der FeCl. Läung.

Für den Quellungsprozoß, also für das Eindringen der Eisenchloridiösung in

die Pigmentgelatineschicht spielen folgende Faktoren eine Rolle:

1. die Dioke der Pigmentschicht; 2. die Gerbung der Pigmentschicht; 3. die Konsoniestion der FeG-Lisung;

4. die Temperatur der FeCia-Lösung.

Von der Dieke der Pigmentschicht hängt der Quellungspressel bei sonst gleichbleibenden Versichsledingungen (2—4) in der Weise ab, daß die Zeit zum Erreichen des Quellungsmaximums mit der Schichtlicke sehr viel schneller als proportional der Schichtdieke zunimmt. Dieses Resultat ergibt sich aus folgender Verstellung über den Quellungspressel: Für unendlich dürme Gelatineschichten gilt der Anzuis:

 $\frac{d \, a}{d \, t} = K \left( a - s \right) \, ,$ 

weeks beclouten:

z dio aufganommono Flüssigkeitamenge (Quellung),

s das Maximum der aufgenommenen Flüssigkeitzmenge,

K the Konstante.

Integriert zwischen 0 und a, ergibt sich für die Zeit bis zur maximalen Quellung:  $t = K \cdot \ln a$ .

Für unendlich dinne Schichten ist also die Zeit his zum Erreichen des Quellungenaximums proportional dem Logarithmus der Schichtdicke. Für Gelatineschichten von bestimmten Dieken ist nun noch die verstehende Betrachtungsweise auf den Hull auszudehnen, daß viele unendlich dünne Schichten übereinandergelagert sind. Die Bechnung ergibt, daß in diesem Hall die Zeit, welche für den maximalen Quellungsaustand benütigt wird, mit wachsender Schichtrieke sohr viel schneller ansteigt als proportional der Schichtdieke (s. H. Launaum [J]).

Die Gerbung der Pigmentschicht verzögert das Eindringen der FeCig-Lösung in die Schicht. De konsentrierte FeCig-Lösungen gerbend auf Gelatine einwicken, die Gerbung der Pigmentschicht also verstücken werden, so ist die Tatasche erklärlich, daß verdümte FeCig-Lösungen schneller zu ätzen beginnen als konsentrierte Lösungen. Inselern ist also der Quellungspreueß auch von der Konsentration der Ätslösung abhängig. Weiterhin spielt auch der pn-Wert der Ätzlösung eine Rolls. Hrhöhung der Temperatur der Ätzlösung

beschleunigt natürlich den Quellungsprozes.

Let das Quellungsmaximum baw. das Quellungsgleichgewicht der Pigmentschicht erreicht, so wird die Nachlieferung von Äinflüstigkeit an die Oberfläche der Kunferplatte durch einem Diffusionspressell geregelt.

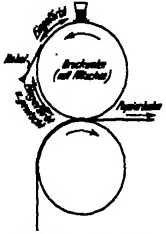
Für die Praxis der Ätsung von Tiefdruckformen ergibt sich aus den vorsiehenden Betrachtungen, daß die Kupferplatten durch sterke FeCl. Läsunene langum und nur unter den dinnsten Pigmentschichtstellen gestet werden, während verdinmiere Lösungen auch die dinken Stellen rasch durchsetzen. Re wird deshalb die Atsung mit einer konsentzierten FeCl<sub>2</sub>-Lösung (es. 45% FeCl<sub>2</sub>) begannen und mit verdünnieren beendet (im allgemeinen in 3 Stufen: 40 %, 37 %, 34% FcC.). Die Abstatung der Mitteltone wird auf diese Weise bedeutend verbemert.

Nach der Atsung wird die Kupferplatte von der Pigmentschicht befruit und

derenf elektrolytisch verstählt.

Die Verstählung has den Zweck, die Verwendungsdauer der Druckform gu echaben. Durch das Abwischen der Form nach der Einfärbung würden ohne Verstilblung der welchen Knyferdruckfliche beki

die feineren Details abgeschifffen werden, Für die Tiefdruckklischees spielt noch die "Körnung" der Druckfläche eine Rolle. Sie wurde bisher nicht erwähnt, well sie keine eigentlich principielle Bedentung für des Tiefdruskverfahren hat, sondern mahr eine rein tochnische. Die "Körnung" der Oberfische übersieht die druckende Fliche des Klischees gleichförmig mit einem umegelmäßigen Netz feiner Punkte, welche vor Einwirkung der Atsung geschützt waren. Dadurch wird die Oberfische shulich wie durch die Hochdrockresterung in einsolne Druckelemente aufgelöst. Das Korn der Hellogravitre ist jedoch viel feiner als das Rasterkorn und hat den Zweck, beim Wischen der Tiefdruckform nach der Einfärbung dem Wischer eine Führung zu geben, damit aus Atzvertiefungen



de later (laber) 12

anadehmingen nicht die Farbe ausgewiecht wird. Antierdem werden durch die Körnung die glatten Flitchen im Klischee belebt,

von größeren sussymenhängenden Flächen-

und die Bildwickung wird gestelgert.

Des Korn wird durch Einstanben der Kupferplette mit Asphalt und Einbrennen desselben auf der Kupferplatte von dem Aufbringen des Gelatinereliefz and die Platte erzeugt. Bei dem "Einbrennen" schmibet der Asphalt zu kleinen Körnehen susemmen, welche die Kupisrplatte vor Rinwirkung der Atalieung schiltern. Die Atzidsung wirkt nur swiechen den Körnehen, wo die Kupilseplatte fredliegs. Wie ersichtlich, steht also die Körnung der Befdruckklischen mit der Entstehung des Bildes, insbesondere mit der Entstehung der Halbtöne nicht in dem principiellen Zummmenhang wie die Resterung bei den Houhdruckklischers.

168. Der Reintlans- (Rakel-) Heldruck. Wie sohen bei den anderen Verfahren erwähnt, erlangt ein Reproduktionsverfahren für die Teolmik erst dann größere Bedeutung, wenn es sich exmigliohen Mit, von der einfreheren Druckpresse mit plattenformigen Klischess zu dem Rotstionsverfahren mit sylindrischen übersugaben. Heré in dieser Ausführungsbern erbeitet ein Verfahren mit der

ndilgen Schnelligheit, um billige Massenauflagen zu lieben.

Der Übergang som Botationsverfahren beim Tiefdruck wird dem Hochund Flachdruck gegenüber dadurch erschwert, daß nach dem Hinfirben der Dracklorm, bevor der Druck beginnen kunn, din sorgfältiges Abwischen der überschlasigen Druckfarbe notwendig ist. Jedoch galang en durch Einführung der

"Rakel", such dieses Problem zu lösen, so daß in den modernen Retationstiofdruckmaschieum sowohl Kinfärben als auch das Wischen der Druckform meschinemaßig gragoführt werden.

Die Rakel besteht aus einem seherf geschliffenen Mosser, die an der Drucktrommel so angelmecht ist, daß die Druckform durch das Messer von der über-

schüzzigen Farbe gereinigt wird, bevor de boi der weltoren Bewegung der Masshine mit dem zu bedruckenden Papler in Berührung kommt. In Abb. 299 ist der Druckvorgung schomatisch dargestellt.

Damii das Rakelmesser beim Abstreichen der Farbe die Bildkonturen nicht angrelft und in die Gravürstelle nicht einfallt, d. h. die Farbe aus den Gravitreteilen herausrelit, ist cine slobore Führung des Rakelmossers notwendig. Das Amhaltkorn der Kliechees, wio es bei der Hallogravüre hergestells wird, ist hierzu ungeeignes. He wird an dessen Stelle ein kreusrasterartigen Schutzgitter einkopiert (60-70 Linien is Zentimeter = 150-180 Linien je Zoll).

Die modernen Schnellpromon-Hafilruckgranhinen drucken auf jedem Papier, such auf muhem Papier und gewähnlichem Zeitungspapier mit grüßter Ge-

sahwindigkeit sehr exakt.



Alds, 200. Micropholograms when Estations (Hales) Their in s.

Durch die Uberlagerung des Rasternotzes über das Tiefdruckbikl wird natürlich auch, wie beim autotypischen Hochdruck, eine Zerlegung des Bikles in einselne Bildelemente hervorgerufen. Jedoch unterscheiden sich die Bildelemente der beiden Verfahren dazin, daß sie beim Hochdruck gleich schwars und verschieden groß, beim Beidruck aber gleich groß und verschieden schwers sind. Abb. 300 migt die Vergrößerung eines Schnellpramen-Tiefdruckbildes. Ein Vergielch von Abb. 300 mis Abb. 204 baw. 206 läßt die Unterscheidungsmerkunale bekler Bikler bestiglich ihrer Herkunft deutlich erkennen.

## d) Der Lichtdruck.

Des Prinsto des Lichtdrucks ist schon oben (S. 470) dangelegt. An Hinsolheiten ist noch hinsustigen, das durch die Zwischenschaltung der Gelatineschicht swischen Glasunterlage und Kopterschicht die Druckfälche ein segenanntes "Runselkorn" erhält, ähnlich dem Aspheltkorn der Hollogravüre.

In neuers Zeit wurden statt der Glasplatten Filme zur Herstellung der Lichtdruckformen verwandt. Neben großer Verkilligung wird hierdarch die Möglichkeit geschaffen, die Druckform auf Holablöcken zu montieren und gleichseitig neben Buchdrucklettern zu drucken.

5016

## Namen- und Quellenverzeichnis.

Den weitung überwiegenden Teil beausprucht die Aufführung der Quellen, denn bieße Kamen ohne Quellenangsbe finden sich allein im geschichtlichen Abschritt. Ich war dafür auf die bekannten Geschichtswerke angewiesen und kounte daher gelegentlich die Vornamen der aufgeführten Entdecker nicht angeben.

Die Quellen wurden nach bestem Vermögen mittlich geordnet, obwohl ich auch da um Nachsicht bitten meß, wenn mir (otwe bei Büchern) das Auspahejahr zu ande bekannt wurde, um die verläufig angenommene Reihenfolge noch zu ändern. Daß leh bis mieste der Vollatindigkeit für alles Grundlegunde nachgestrebt habe, wird man aus den verschieden Historialiungen (6s. 8s. 8b usw.) erschen. — Um die Schriften (etera einer Priesenschlichtek, wo ein Keitwerinst durchaus vermieden werden muß) mühales bestellen zu können, wurden die Ortzengaben möglichet volletändig gemacht. witheles bestellen en krimen, wurden die Ortengaben mögliches verlietindig gemecht. Das erlardest gelegentiich keine geringe Milhe, warm betspleisweise beim Photographie J. in der neueren Zeit grundstaulich swei Bandummeen (nach alter und nach nauer Zihlung) anzugeben sind, oder wenn in Z. Photogr. die Heite eines Bandes Manste in der Regel von 2 (wenn nicht soger 2) verschiedenen Kalenderjahren unstauen.—Bei der Beschichtsteit mehrer Hillamittel habe ich es möglicherweise hier und des mit der Scherweise hier und de en der winschenswerten leisten Geneuigheit mengeln lassen, aber som Anfilinden

werden die mitgetaliten Hinweise gunfigen. Die sahhreien vorkunnsenden Verfasser Die zahlreich vorkummenden Verfasserpaare oder gruppen finden sieh hier nach dem ersten Raman singandnet, aber die Auffindung ist durch Kromverweisungen soeh dann ernöglicht, warm man sieh mur eines Mamene an apäterer Stelle erinnern

Jede Verweieung ist mit der sugehörigen Seitenschi gebricht, so daß men aus der Mange der Seitensiffern auf die Bedeutung der Arbeit für die vorliegende Derstellung schließen kenn. — Aufführungen in Ammerkungen sind in diesem Vorseich-nie durch die en der Beitsmehl hinaufgeseinte Ammerkungseiller solort kenntlich sunschit.

Armos, R.; (1) Wied, Ann. 62, 425 (1897); Arch. wim. Photogr. 1, 15 (1899) 112	
(5) Ebenda 1, 100 (1890) . (5) Ebenda 2, 76 (1900) Edecs Jb. 18, 1 (1904) .	105
(6) J. AUSBACK L. K. LOWELL Abb. Horsen, Get., Ny. S. Walle et d. R	
- 1997年 1987年 - 1997年 - 1997	425
- (6) u. Cr. Buchure, Arch. Was. Photogr. I, 114 (1899) (6) u. Cr. Buchure, Bonde 2, 271 (1901); Beggs. O. 1801II, 720	143 160
— — Option Tributes One Performance	100
ARREST, W. DE W. I. (2) LINESPOSE, In Photogr., 11, April.	115
(5) A treatise on Photography. London 1878 (5) Philosophie, Mag. (4) 56, 45 (1875)	307 171
	84
- (#) - 4000 E. H 10. (6. 112 (1878/74).	315
- (#6) Instruct, in Photogr. 1883 - (#) J. Boo, chem. Industr. 1880	274 1/3
— (5) J. Boo. cham. Industr. 1880 — (7) Proc. roy. Bos. 54, 148 (1692); Photographic J. (2) 18, 202 (1892/84)	288
	4
C. 1991. 874	102
ADMINANT, G., S. II. M. VOIZIORI (A).	102
Antiscore, G. (1) Physik. Ber. 8, 887 (1988). Antissecut, F. A., s. u. S. E. Surrando (5).	10
AND MICHAEL H. B. U. True Evintence (ft)	
Astronom, H.: (I) Agfa-Photo-Handbush, 117,—146. Tansand	199

Braus, W. I. s. auch u. K. Schaum (6-8).
Browner, G. t (I) Edges Jb. 9, 10 (1895)
Burgen, B. M., s. u. M. L. Dunnous (8).
Browner, R. W.; (1) Photogr. Ind. 1918, 147
101, 235 (1867); (1658); 196, 193 (1868); 117, 629 (1862) 161, 288, 430
Brians, W. t (1) S. Physik 34, 11 (1925) 191, 184
(lazzren, A., (1) Z. Photogr. 7, 257 (1909)
—— (8) Bris, J. Photogr. 88, 483 (1911) Carvager, H. Tat. (1) X. physik. Chem. 88, 513 (1901)
Cananta una Beine ersten Versuche mit Platintonung
CARRY LIMA, M. U. LIMA, M. CARRY.
Camerr, B. H. (I) u. D. Hittmand: Bur. Stand. J. Res. 1, Nr. 4, 585 (1938) 253
Cheaphan Johns, s. u. Johns, Chaphan,
Communes, W., (1) u. O. Laues: Z. Instrumentankie, 84, 14 (1914)
Chang, Lymnic versus Kallumphalmoblarity sum Tomen
- W. (1) Brit. J. Photogr. 70, 763 (1933); such Photographic J. 84 - (2) 43,
258 (1984)
Crammer, A.; Selme welliers Stelgerung der Empfindlichkeit
CLAYME, J., S. U. ATTOUT.
Change, L. P. (1) Difurd Manual of Process Work, Bland Ltd. Bland 1924 478
Chrunz, L. P., (1) Bland Manual of Process Work, Blord Ltd. Blord 1924
Charrent, J. I., a. v. M. L. Duedour (1).
Chawrond, B. H., s. u. J. O. Toy (8).
Oncore, Chr. F., s. u. A. G. Criterius (1).
CROUGH, H., s. u. S. H. SEMPPARD (7). CUMMERCHAM, W. T. P.: (1) Brit. J. Photogr. 62, 818 (1915); Ber. über Photo-
graphic J. 56 - (3) 49, 3 (1916); Hinweles: Bris. J. Photogr. 62, 426, 870
(1915)
Dagusten, D. L. J., s. u. M. Minron.
Daguerre, D. L. J., s. u. M. Murces. Daguerre, G. v.; (I) E. Photogr. 18, 935 (1918/19)
DAGUSERER, D. L. J., S. U. N. Musrces.  DAINERER, G. v.; (1) E. Phologe. 18, 925 (1918/19)
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. Musters.  DALESCHI, G. V.; (1) E. Phologe. 18, 925 (1918/19)
DAGUSERIS, D. L. J., S. U. N. MINEUS.  DAINEST G. V. (I) E. Photogr. 18, 225 (1918/19)  DANNESS SANDER, W., S. U. K. BOHAUDE (F).  DAVANCE, A., (I) U. A. Greand Photogr. Arch. 4, 291 (1983); 5, 34, 106, 149, 193 (1884).  DAVER, W. P.; (I) Physic, Rev. 18, 248 (1988).  36
DAGUSEUM, D. L. J., S. U. N. MINEUM, DAINEMEL, G. V. (I) E. Photogr. 18, 225 (1918/19)  DANIMINIAM, W., S. U. K. SCHARDI (I).  DAVAMER, A., (I) U. A. GRANDI Photogr. Arch. 4, 291 (1985); 5, 34, 106, 149, 193 (1884)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, 248 (1928)  DAVER, E. B., S. U. F. O. Toy (I).
DAGUSERE, D. L. J., S. H. N. MINFON.  DAIRMINI, G. V.; (1) E. Phologr. 18, 935 (1918/19)  DAMENINIANA, W., S. U. K. SCHARD; Photogr. Arch. 4, 291 (1985); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, W. F.; (1) Physic. Rev. 18, 848 (1938)  DAVER, E. B., S. U. F. C. Toy (6).  DAVER, B.; (2) Bur. Stand, Sci. Pap. 26, Nr. 511, 345 (1934/86)  208
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAINESSI, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 923 (1918/19)  DANDESSIMALINA, W., a. U. K. SCHARD; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 948 (1928)  36  DAVER, B.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 28, Nr. 511, 345 (1924/26)  308, 310, 311
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAINESSI, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 935 (1918/19)  DANKERSHER, W., S. U. K. SCHARD (I).  DAVANER, A., (I) U. A. GRAND (Photogr. Arch. 4, 291 (1868); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVEC, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, 848 (1928)  DAVEL, E. B., S. U. F. O. Toy (S).  DAVEL, H.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 26, Nr. 511, 345 (1934/26)  — (S) Ebunds 21, Nr. 528, 95 (1928)  DAVEL, H. (I) stallt Jodeliber der 1; knun kein preimeine Eigicemitel (Index. 4
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAINESS, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 223 (1918/19)  DARRING, W., S. U. K. BONAUM (I).  DAVANCE, A., (I) U. A. GESAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1803); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVE, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 248 (1928)  DAVE, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, 248 (1928)  DAVE, H.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 28, Nr. 511, 345 (1924/26)  ———————————————————————————————————
DAGUSERS, D. L. J., S. H. N. MINECS.  DAINESST, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 935 (1918/19)  DANKSTRIANA, W., S. U. K. SCRAINE (I).  DAVANES, A., (I) U. A. GRAND: Photogr. Arch. 4, 291 (1985); 5, 34, 106, 149, 193 (1884)  DAVES, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 848 (1938)  DAVES, E. B., S. U. F. O. Toy (I).  DAVES, B.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 26, Nr. 511, 345 (1934/86)  — (I) Ebunds 21, Nr. 528, 95 (1926)  DAVE, H. (I) stallt Jodeliber der 1; louin kein greigneise Fixicemittel finden.  — S. U. Th. Wendewood.  Dennesam, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 84, 185 (1917)  Dennesam, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 84, 185 (1917)  Dennesam, W. E.; (I) Frostid 1925; Kod. monthly ball. 601 (1928)
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAINERS, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 925 (1918/19)  DANIELLAM, W., S. U. K. SCHARD; Photogr. Arch. 4, 291 (1865); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 848 (1928)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 848 (1928)  DAVER, E. B., S. U. F. O. Toy (S).  DAVER, H.; (I) Bur. Stand. Sci. Prop. 29, Nr. 511, 345 (1924/26)  — (5) Ebunds 21, Nr. 523, 95 (1928)  — (5) Ebunds 21, Nr. 523, 95 (1928)  DAVY, H. (I) stallt Jodaliber der 1; letun kein greigneise Fixicemitiel finden  — S. U. Th. Windswood.  Debugerary, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  Debugerary, W. E.; (I) Propert 1928; Kod. monthly bull., 691 (1928)  247 Debugerary, J.; (I) Brit. J. Photogr. 68, 215 (1918)
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAINESSI, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 923 (1918/19)  DANDISSIMALINA, W., S. U. K. SCHARD; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVIN, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 948 (1928)  DAVIN, E. B., S. U. F. O. Toy (S).  DAVIN, E. I. (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 28, Nr. 511, 345 (1924/26)  — (I) Ebunds St. Nr. 528, 95 (1928)  — (I) Shunds St. Nr. 528, 95 (1928)  DAVY, H. (I) stallt Jocksiber der 1; lotun kein gesigneise Fixicemittel finden  — S. U. Th. Wedswood.  Debundskar, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DEBUNGSKAR, R.; (I) Procédé 1928; Kod. monthly bull., 691 (1928)  DEVINAR, E.; (I) Brit. J. Photogr. 59, 215 (1918)  DEVINAR, E.; (I) Proc. Photogr. 59, 215 (1918)  DEVINAR, E.; (I) Proc. Photogr. 59, 215 (1918)  DEVINAR, E.; (I) Proc. Photogr. 59, 215 (1918)
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DATESMIL, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 935 (1918/19)  DAMESMILLAN, W., S. U. K. SCRAIM; (I).  DAVINE, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1865); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVIN, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, 946 (1938)  DAVIN, E. B., S. U. F. O. Toy (S).  DAVIN, B.; (I) Bur. Stand. Sci. Prp. 28, Nr. 511, 345 (1934/26)  —— (I) Ebunds St. Nr. 532, 95 (1936)  —— (I) Stalit Jodeliber der 1; letun kein greigneise Fixicemittel finden. 4  —— S. U. Th. Windswood.  Detricklen, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DESCORBE, E.; (I) Procedid 1985; Kod. monthly bull., 691 (1925)  DETRICKLEN, J.; (I) Brit. J. Photogr. 89, 215 (1919)  DETRICKLEN, J.; (I) Brit. J. Photogr. 89, 215 (1919)  DETRICKLEN, J.; (I) Procedid 1985; Kod. monthly bull., 691 (1925)  476  —— (I) The prectical process worker and photogrobanical printer 1898  476
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAGUSERS, D. (1) E. Photogr. 18, 935 (1918/19)  DAGUSERS, M., S. U. K. SCHAIM (1).  DAVANER, A., (1) U. A. GRAMD: Photogr. Arch. 4, 291 (1865); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, W. F.; (1) Physic. Rev. 19, 248 (1928)  DAVER, E. B., S. U. F. O. Toy (5).  DAVER, H.; (1) Bur. Stand. Sci. Pap. 26, Nr. 511, 345 (1934/26)  —— (3) Ebunds 21, Nr. 528, 95 (1928)  DAVER, H.; (1) stallt Jointiber der 1; hann hein greigneise Fixicemittel finden  —— S. U. Th. Wendewood.  Denomina, W. E.; (1) Procedit 1925; Knd. monthly bull., 691 (1928)  DENOMIN, J.; (1) Brit. J. Photogr. 59, 215 (1918)  DENIMAR, E.; (1) Proc. Photogr. 59, 215 (1918)  DENIMAR, E.; (1) Proc. Photogr. 5, 215 (1918)
DAGUSERS, D. L. J., S. H. M. MINECS.  DAINESST, G. V.; (I) E. Photogr. 18, \$25 (1918/19)  DANKSTRIAM, W., S. U. K. BORAMA (I).  DAVANES, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, \$91 (1985); 5, 34, 106, 149, 198 (1884)  DAVET, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, \$48 (1988)  DAVET, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, \$48 (1988)  DAVET, E. B., S. U. F. C. Toy (I).  DAVET, H. (I) Smilt Jodeliber der 1; kenn hein greigneise Fixicemitiel finden. 4  — S. U. TH. Wendwood.  DESIGNESS, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 84, 188 (1917)  DESIGNESS, W. E.; (I) Procedit 1985; Kod. monthly bull., 601 (1925)  DESIGNESS, E.; (I) Proc. Photogr. 89, 215 (1919)  DEVILLE, R.; (I) Proc. Photogr. 8, 26, 50, 85, 81 (1896).  — (I) The practical process worker and photoghemical printer 1896  OTHERMAN, W. I. (I) Agh. Ber. 1, 67. Leipzig; Hirnel 1930;  103, 105
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAINERS, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 923 (1918/19)  DANDERS, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVES, R., (I) Physic. Rev. 18, 948 (1928)  DAVES, R. J. (I) Physic. Rev. 18, 948 (1928)  DAVES, R. J. (I) Bur. Stand. Sci. Pro. 28, Nr. 511, 345 (1924/26)  —— (I) Ebunds 21, Nr. 523, 95 (1928)  —— (I) Ebunds 21, Nr. 523, 95 (1928)  DAVE, H. (I) stallt Jocksiber der 1; leten kein greigneise Fixicemittel finden  —— S. U. Th. Wengsvood.  Deministrat, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DEMINISTRA, W. (I) Proc. Photogr. 59, 215 (1918)  DEVILLE, E.; (I) Proc. Photogr. 59, 215 (1918)  DEVILLE, E.; (I) Proc. Photogr. 8, 36, 30, 65, 31 (1896)  —— S. U. O. MATERINE (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULLOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DULOND, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).
DAGUSERS, D. L. J., S. U. N. MINECS.  DAINERS, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 923 (1918/19)  DANDERS, M., S. U. K. SCRAIM; (I).  DAVANCE, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVES, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, 948 (1928)  DAVES, E. B., S. U. F. O. Toy (S).  DAVES, E. (I) Bur. Stand. Sci. Prp. 29, Nr. 511, 345 (1924/26)  — (I) Ebunds St. Nr. 523, 95 (1926)  DAVE, H. (I) stallt Jocksiber der 1; lown kein gesigneise Fixicemittel finden. 4  — S. U. TH. Wendwood.  Debugger, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DEBUGGER, E.; (I) Procedid 1985; Kod. mouthly bull., 691 (1928)  DAVILLE, E.; (I) Procedid 1985; Kod. mouthly bull., 691 (1928)  DAVILLE, E.; (I) Proc. Photogr. 89, 215 (1919)  DAVILLE, E.; (I) Proc. Photogr. 8, 36, 50, 65, 81 (1896)  — (I) The practical process worker and photophemical printer 1896  476  DIESERER, W.; (I) Agh. Ber. 1, 67. Leipzig: Hirnel 1930;  — E. U. O. MATERIES (I).  DOLLOSID, A. W., a. U. A. A. K., TALEBURY (I).  DELLOSID, A. W., a. U. P. Hungess (I).  DELLOSID, V. U. S. U. F. Hungess (I).  DELLOSID, V. U. S. U. F. Hungess (I).
DARGERER, D. L. J., S. H. M. MINECH.  DARGERER, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 233 (1918/19)  DARGERER, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, H. J.; (I) Physic. Rev. 19, 248 (1923)  DAVER, E. B., R. U. F. O. Toy (S).  DAVER, H.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 29, Nr. 511, 345 (1934/26)  — (S) Ebunds M., Nr. 533, 95 (1926)  DAVER, H.; (I) stallt Jodeliber der 1; louin kein geeigneise Fixicemittel finden  — R. U. TH. Wendwood.  Denkermer, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DENKERME, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 89, 215 (1918)  DEVILLE, R.; (I) Procedid 1985; Kod. monthly bull., 691 (1928)  476  DINCHER, R.; (I) Procedid process worker and photochemical printer 1896  — (S) The precion process worker and photochemical printer 1896  — 102, 105  — R. U. O. MARSHINE (I).  DELICION, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DELICION, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DELICION, M. W., S. U. F. HURSEN, (I—6).  DELICION, M. W., S. U. F. HURSEN, (I—6).  DELICION, M. L.; (I) U. J. T. Chartersey (I).  DELICION, M. L.; (I) U. J. T. Chartersey (I).  DELICION, M. L.; (I) U. J. T. Chartersey (I).
DARGERER, D. L. J., S. H. M. MINECH.  DARGERER, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 233 (1918/19)  DARGERER, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, A., (I) U. A. GRAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, H. J.; (I) Physic. Rev. 19, 248 (1923)  DAVER, E. B., R. U. F. O. Toy (S).  DAVER, H.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 29, Nr. 511, 345 (1934/26)  — (S) Ebunds M., Nr. 533, 95 (1926)  DAVER, H.; (I) stallt Jodeliber der 1; louin kein geeigneise Fixicemittel finden  — R. U. TH. Wendwood.  Denkermer, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DENKERME, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 89, 215 (1918)  DEVILLE, R.; (I) Procedid 1985; Kod. monthly bull., 691 (1928)  476  DINCHER, R.; (I) Procedid process worker and photochemical printer 1896  — (S) The precion process worker and photochemical printer 1896  — 102, 105  — R. U. O. MARSHINE (I).  DELICION, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DELICION, A. W., S. U. A. A. K. TALERSEY (I).  DELICION, M. W., S. U. F. HURSEN, (I—6).  DELICION, M. W., S. U. F. HURSEN, (I—6).  DELICION, M. L.; (I) U. J. T. Chartersey (I).  DELICION, M. L.; (I) U. J. T. Chartersey (I).  DELICION, M. L.; (I) U. J. T. Chartersey (I).
DAGUSERS, D. L. J., S. H. N. MINFOS.  DAGUSERS, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 935 (1918/19)  DAGUSERS, A., (I) U. A. Greand; Photogr. Arch. 4, 291 (1985); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, A., (I) U. A. Greand; Photogr. Arch. 4, 291 (1985); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 848 (1988)  DAVER, E. B., S. U. F. O. Toy (S).  DAVER, E. L., S. U. F. O. Toy (S).  DAVER, H.; (I) Stand. Sci. Pro. 26, Nr. 511, 345 (1934/86)  — (S) Ebunds \$1, Nr. 528, 95 (1926)  DAVER, H.; (I) Stallt Jodeliber der 1; louin kein greigneise Fizicemittel finden.  — S. U. Th. Wendewood.  Denominan, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 84, 188 (1917)  DENOMINAN, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 89, 215 (1918)  DENOMINAN, J.; (I) Brit. J. Photogr. 89, 215 (1918)  DEVILLE, B.; (I) Pro. Photogr. 8, 36, 30, 65, 81 (1896).  — (S) The precion process worker and photochemical printer 1896.  476  DIMERILL, W.; (I) Agha-Ber. 1, 67. Leipzig; Hirnel 1930;  — S. U. O. MAYERINE (I).  DULLOSID, A. W., S. U. A. A. K., TALLERS (I).  DULLOSID, A. W., S. U. A. A. K., TALLERS (I).  DELICOSID, M. L.; (I) U. J. I. Charrense; (I.).  DELICOSID, M. L.; (I) U. J. I. Charrense; KodBec. 8, Nr. 228 (1924); Bespr. Photogr. Ind. 1935, 134  — (S) A. L., Scoulet U. R. M. Bronice, J. Org. Sco. Arms. 18, 209 (1938)  — (S) A. L., Scoulet U. R. M. Bronice, J. Org. Sco. Arms. 18, 209 (1938)
DARGERER, D. L. J., S. H. M. MINECES.  DARGERERI, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 923 (1918/19)  DARGERERIAM, W., S. U. K. BORARE (I).  DAVAMER, A., (I) U. A. GRAMED: Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 18, 848 (1928)  DAVER, R. B., S. U. F. O. Toy (I).  DAVER, R.; (I) Bur. Stand. Sci. Prp. 29, Nr. 511, 345 (1934/26)  — (I) Ebunds 21, Nr. 523, 95 (1928)  DAVER, H.; (I) Smilt Jodeliber der 1; letun kein greigneises Fixicemittel finden. 4  — S. U. Th. Wendewood.  Demender, R.; (I) Procédé 1928; Kod. monthly bull., 691 (1928)  DEMONDA, R.; (I) Procédé 1928; Kod. monthly bull., 691 (1928)  DEMONDA, R.; (I) Proc. Photogr. 59, 215 (1918)  DEMONDA, R.; (I) Proc. Photogr. 8, 26, 80, 65, 81 (1896)  — (I) The precionly recess worker and photochemical printer 1826  476  DIRECTION, A. W., S. U. A. A. K. TAKERSEY (I).  DEMONDA, J.; (I) Z. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDA, H. L.; (I) U. J. L. CHARRERIE (I).  DEMONDA, M. C., S. U. A. A. K. TAKERSEY (I).  DEMONDA, M. C., S. U. A. A. K. TAKERSEY (I).  DEMONDA, M. L.; (I) U. J. L. CHARRESEN (I).  DEMONDA, M. L.; (I) U. J. L. CHARRESEN (I).  DEMONDA, M. L. L.; (I) U. J. L. CHARRESEN (I).  Photogr. Ind. 1985, 184  — (I) A. L. ROSUMEN U. B. M. BRUNGEN; J. Opt. Soc. Amer. 12, 897 (1936);  Bessey, O. 1998 H. 218; Kod. Ber. 10, No. 2007, 1998 (1998);  Bessey, O. 1998 H. 218; Kod. Ber. 10, No. 2007, 1998 (1998);  Bessey, O. 1998 H. 218; Kod. Ber. 10, No. 2007, 1998 (1998);
DATESTIC, G. V.; (I) E. Photogr. 18, 935 (1918/19)
DATMENT, G. V.; (I) Z. Photogr. 18, 313 (1918/19)  DATMENT, G. V.; (I) Z. Photogr. 18, 313 (1918/19)  DATMENT, W., s. u. K. BOHAIDE (I).  DAYADER, A., (I) u. A. GHAND; Photogr. Arch. 4, 291 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAYNE, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, 348 (1928)  DAYNE, H.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 29, Kr. 511, 345 (1924/26)  — (S) Ebunda 21, Nr. 522, 95 (1925)  DAYN, H.; (I) skills Jodeliber dar I; louin hein greigneise Finlermittel finden. 4  — a. u. Th. Whodwood.  Demendar, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DEMONDER, E.; (I) Procédé 1925; Kod. monthly bull., 691 (1925)  — (S) The precion process worker and photoshemical printer 1896 476  DITTELLE, W.; (I) Agis. Ber. 1, 67. Leipzig: Hirnel 1930;  — a. u. O. MARSHINE (I).  DEMONDER, J.; (I) Z. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) R. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DEMONDER, M. L.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981  DURGERE, C. 1986 II, 312; Kod. Ber. 10, Nr. 286 (1986)  DURGERE, W.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981  DURGERE, W.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981  DURGERE, W.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981  DURGERE, W.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981  DURGERE, W.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981  DURGERE, W.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981  DEMONDER, W.; (I) Agis. Ber. 2, 64. Leipzig: Physic 1981
DARGERES, D. L. J., S. H. N. MIRPER.  DALERMEL, G. V.; (I) E. Photogr. 18, \$33 (1918/19)  DAMERSHER, W., S. U. K. BOHARD (I).  DAVARER, A., (I) U. A. GREARD; Photogr. Arch. 4, \$91 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVE, W. P.; (I) Physic. Rev. 16, \$48 (1928)  DAVE, W. P.; (I) Physic. Rev. 16, \$48 (1928)  DAVE, R. I. (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 26, Nr. 511, 345 (1934/26)  —— (I) Ehmde S1, Nr. 553, 96 (1928)  DAVE, H. (I) stallt Jocksiber der 1; keun kein gesigneise Fixicemitiel finden. 4  —— s. u. Th. Wengewood.  DRIESMAN, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 84, 185 (1917)  DRIESMAN, J.; (I) Brit. J. Photogr. 89, \$15 (1912)  DRIESMAN, J.; (I) Brit. J. Photogr. 89, \$15 (1912)  DRIESMAN, J.; (I) Proc. Photogr. 8, 36, 50, 65, 81 (1896). 476  DRIESMAN, V.; (I) Agis. Ber. 1, 87. Leipzig; Hirsel 1930; 103, 105  —— s. u. O. MAYERINE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. A. A. K. TALERWE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. A. A. K. TALERWE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. A. A. K. TALERWE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. F. HURSMA (I—6).  DURDOS, M. L.; (I) u. J. I. CHARTERM: Kod. Ber. 8, Nr. 328 (1934); Bespr. Fhotogr. Ind. 1935, 124  —— (I) A. I. ROSMER u. R. M. Bunken; J. Opt. Soc. Amer. 18, 897 (1936); Bespr. C. 1936 II, 318; Kod. Ber. 10, Nr. 286 (1936)  DECEMBER, W.; (I) Z. Physik, Z. 18, 388 (1918)  DECEMBER, G.; (I) Physik, Z. 18, 388 (1918)  ERBERDAND, G.; (I) Physik, Z. 18, 388 (1918)  ERBERDAND, G.; (I) Physik, Z. 18, 388 (1918)
DARGERES, D. L. J., S. H. N. MIRPER.  DALERMEL, G. V.; (I) E. Photogr. 18, \$33 (1918/19)  DAMERSHER, W., S. U. K. BOHARD (I).  DAVARER, A., (I) U. A. GREARD; Photogr. Arch. 4, \$91 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAVE, W. P.; (I) Physic. Rev. 16, \$48 (1928)  DAVE, W. P.; (I) Physic. Rev. 16, \$48 (1928)  DAVE, R. I. (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 26, Nr. 511, 345 (1934/26)  —— (I) Ehmde S1, Nr. 553, 96 (1928)  DAVE, H. (I) stallt Jocksiber der 1; keun kein gesigneise Fixicemitiel finden. 4  —— s. u. Th. Wengewood.  DRIESMAN, W. E.; (I) Brit. J. Photogr. 84, 185 (1917)  DRIESMAN, J.; (I) Brit. J. Photogr. 89, \$15 (1912)  DRIESMAN, J.; (I) Brit. J. Photogr. 89, \$15 (1912)  DRIESMAN, J.; (I) Proc. Photogr. 8, 36, 50, 65, 81 (1896). 476  DRIESMAN, V.; (I) Agis. Ber. 1, 87. Leipzig; Hirsel 1930; 103, 105  —— s. u. O. MAYERINE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. A. A. K. TALERWE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. A. A. K. TALERWE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. A. A. K. TALERWE (I).  DELOSMO, A. W., s. u. F. HURSMA (I—6).  DURDOS, M. L.; (I) u. J. I. CHARTERM: Kod. Ber. 8, Nr. 328 (1934); Bespr. Fhotogr. Ind. 1935, 124  —— (I) A. I. ROSMER u. R. M. Bunken; J. Opt. Soc. Amer. 18, 897 (1936); Bespr. C. 1936 II, 318; Kod. Ber. 10, Nr. 286 (1936)  DECEMBER, W.; (I) Z. Physik, Z. 18, 388 (1918)  DECEMBER, G.; (I) Physik, Z. 18, 388 (1918)  ERBERDAND, G.; (I) Physik, Z. 18, 388 (1918)  ERBERDAND, G.; (I) Physik, Z. 18, 388 (1918)
DAGUSERS, D. L. J., S. H. MIRPOS.  DAMPRIEL, G. V. (I) E. Photogr. 18, \$33 (1918/19)  DAMPRIEL, A., (I) U. A. GRANDI (S).  DAVARUR, A., (I) U. A. GRANDI Photogr. Arch. 4, \$91 (1863); 5, \$4, 106, 149, 193 (1864)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, \$48 (1938)  DAVER, W. P.; (I) Physic. Rev. 19, \$48 (1938)  DAVER, R.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 29, Nr. 511, \$45 (1924/26)  —— (S) Ebenda Si. Nr. 528, 95 (1928)  DAVER, R.; (I) Bur. Stand. Sci. Pap. 29, Nr. 511, \$45 (1924/26)  —— (S) Ebenda Si. Nr. 528, 95 (1928)  DAVER, R.; (I) Scilli Jocatiber der 1; kenn kein geeigneise Fixicemistel finden  4  —— S. U. TE. WEDGWOOD  DERRENAR, W. E.; (I) Procide 1938; Kod. monthly bull., 691 (1938)  478  DERRENAR, J.; (I) Procide 1938; Kod. monthly bull., 691 (1938)  479  DERLEN, E.; (I) Proc. Photogr. 59, 815 (1918)  DEVILLE, E.; (I) Proc. Photogr. 8, 86, 80, 85, 81 (1896)  —— (S) The practical process worker and photochemical printer 1896  476  DIESERIA, W.; (I) Agh. Ber. 1, 67. Leipzig: Hirsel 1930;  102, 105  —— S. U. O. MARSHIDE (I).  DERRENAR, J.; (I) E. Photogr. 1, 182 (1903/04)  DERRENAR, J.; (I) E. Photogr. 1, 183 (1903/04)  DERRENAR, J.; (I) E. Photogr. 1, 183 (1903/04)  Benge. O. 1938 II, 12, L. GARSHEREN Kod. Ber. 8, Nr. 228 (1924); Benge.  Photogr. In. L.; (I) U. J. I. GRANDEREN J., Oph. Soc. Armer. 12, 397 (1936);  Benge. O. 1938 II, 12, Agh. Ber. 2, 64. Leipzig: Hirsel 1931  DERR. B.; (I) Physik. E. 18, 282 (1918)  —— (S) Publ. setrophysik. Cheer. 10, Nr. 288 (1928)  ERBERTAR, J. M.; (I) Physik. E. 18, 282 (1918)  —— (S) Publ. setrophysik. Cheer. Poindam St., Nr. 84, H. 1, 45/65 (1936) 224, 298  Bruer, J. M.; (I) Physik. E. 18, 282 (1918)  —— (S) Publ. setrophysik. Cheer. 176, 279 (1936)
DAGUSHERS, D. L. J., S. H. M. MIRPOS.  DAZERREZ, G. V. (1) E. Photogr. 18, \$23 (1918/19)  DAMERSHARS, W., S. H. K. BORAIM (2).  DAYARDES, A. (1) U. A. GREAND Photogr. Arch. 4, \$91 (1863); 5, 34, 106, 149, 193 (1864)  DAYER, W. P.; (1) Physic. Rev. 19, \$48 (1928)  DAYER, W. P.; (1) Physic. Rev. 19, \$48 (1928)  DAYER, H.; (2) Bur. Stand. Sci. Pap. 26, Nr. 611, 345 (1924/26)  — (3) Ebunds 21, Nr. 523, 95 (1926)  DAYER, H. (2) Scill Jocaliber dar 1; houn hain geoignoises Finicernistic finden  — s. u. The Wendewood.  Demorale, E.; (2) Brit. J. Photogr. 64, 185 (1917)  DEMORALE, E.; (2) Brit. J. Photogr. 58, 815 (1917)  DEMORALE, E.; (2) Brit. J. Photogr. 59, 815 (1918)  DEVILLE, B.; (3) Proc. Photogr. 59, 815 (1918)  — (3) The precion process worker and photochemical printer 1896  476  DIESERIES, W.; (2) Agh. Ber. 1, 67. Leipzig: Hirsel 1930;  DELOND, A. W., S. U. A. A. K. TALLEBER (1).  DELOND, A. W., S. U. A. A. K. TALLEBER (1).  DELOND, M. W., S. U. F. HURSEN (1—6).  DUEDOS, M. L.; (2) U. J. I. CHARRESHIE Kod. Ber. 8, Nr. 228 (1924); Bespr. Photogr. Red. 1928, 184  — (3) A. L. ROSKINS U. B. M. BRUSCH: J. Opt. Boc. Amer. 18, 397 (1936); Bespr. C. 1980, M. J.; (1) Z. Photogr. M. Nr. 286 (1928)  DUEDOS, M. L.; (2) W. J. I. CHARRESHIE Kod. Ber. 8, Nr. 228 (1924); Bespr. Photogr. Red. 1981, 184  — (3) A. L. ROSKINS U. B. M. BRUSCH: J. Opt. Boc. Amer. 19, 397 (1936); Bespr. C. 1980, M. S.; Kod. Ber. 10, Nr. 286 (1926)  DUEDOS, M. (2) Physik. E. 18, 288 (1918)  — (3) Physik astrophysik. Observ. Potadam 26, Nr. 84, H. 1, 45/65 (1926) 224, 236

	Substanton in three Bostohung zur Photographie. 1878. — Auszug im J.
	prakt. Chem. 14, 294 (1879) u. Handbuch der Photographic 4, 2, Teil.
	4. Aufl
_	- (8/3) Wion, Ber. 88, 606 (1880)
	(5) Photogr. Korzosp. 26, 309 (1889)
•	- (6) Release Jb. 18, 467 (1890)
•	- (7) Dirth J. Photogr. 47, 111 (1900)
-	(5) Photogr. Rorrusp. 28, 309 (1889)
	102. 1(2*. 107. 102. 900. 272. 270. 411
•	(10) Wisn. Bor. 114, 1150 (1905)
	- (18) Photogr. Knernep. 48, 277 (1909)
•••	(11) Photochemio, 1906 204 - (12) Photogr. Knerosp. 48, 277 (1909) 417, 418 - (13) Edora Jb. 84, 415 (1 289 - (14) Kin neces Grauboliphotometer. Halle a. d. S.: Knapp 1990; such
-	Photogr. Korren, 58, 244 (1019)
	Photogr. Korresp. 56, 244 (1019)
	- (16) Handbuch der Photographie 4, 8, Tell, 2, Aufl. Halle a. d. B.
	Rnapp 1922
-	- (18) Resorte und Tabellon, 1984
•	- (18) Resorts und Tabellon. 1984
•	(18) Z. Photogr. 28, 377 (1034/28)
	· (5%) Z. Dhynik, Chan, 117, 293 (1936)
-	(31) Handbuch der Photographie 4. 3. Tell. 4. Aufl. Halle c. d. S.:
	Knapri 1926
	- (\$3) S. physik, Chom. A 141, 891 (1959)
-	- (35) S. physik. Chorn. A 141, 381 (1939) - (36) u. A. Hav: Handboch der Photographie 2, 4. Tell, 3. Aufl. (boarb.
	von Rizzu d. HAY). Halle d. d. S.: Knapp 1937 473, 474, 474, 475, 477, 4824
	1936
-	1926 (34a) u. — - Danacho 4, 2, Toll., 4, Aufl. 1936/27 485
	(36) u. Fa. F. Wannesser Damolho 4, 1. Tell, 3. Aufl. Hallo 4, d. S.; Kunnes 1988
_	Knipp 1928
	onkiecki den Branskatschinentwicklur 4) selne wiesenschaftlichen Arbeiten
144	sum photographischen Pressil
_	(CORRE, J.; (1) %, Photogr. 28, 209 (1022/84)
• •	(3) S. Rockromanio SR, 491 (1088) (3) Rivertia 36, 780 (1980) (3a) Reg. tochn. Rönigenkria, 1, 49, Leipzig: Akad. VerlGes. 1030 . 74, 210 (4) Agfa-lier, 1, 1. Leipzig: Hirad 1980 (5) Rivertia St. Rönigenkria, 2, 127, Leipzig: Akad. VerlGes. 1930 . 225 (6) Rivertia St. Rönigenkria, 2, 127, Leipzig: Akad. VerlGes. 1930 . 225
· •	(8s) Neg. joshn. Hönigenizte, 1, 49, 1.61)10g   Aleich VottGen. 1990 - 74, 219
	(5) Per, toolm. Rontpeukilo, 9, 187. Leipzig: Alend. Vorl., Gen. 1930 . 228
	- (6s) Trurenci, Fernday Hoc. 27, 528 (1981)
	(5) Rig. toolm, Rönigenkilo, 2, 127. Leipzig: Alexi. Verl. Gen. 1930 . 225 . (5:) Transaci. Fernday Hoc. 27, 525 (1931)
	(8) 11, — Agin-Bor. 9 (1991)
-	(9) u. W. Manuscom; Photogr. Ind. 1994, 647 (19) u. W. Nonnaoz, Hispator, Press. Abad. 1991, 681; 1998, 110 74, 96, 210
• •	(16) n. W. Nodinack, Historia, Predi. Aldid. 1881, 681; 1886, 110 '74, 00, 310 (27) n Z. Physik 80, 299 (1988) 88, 06, 189, 160, 275
٠.	/ 7#) π Hhonda BL 364 (1934)
٠.	<i>(18/14</i> ) n Ithanda 81, 928 (1928) 100, 2504, 208, 418, 414, 410, 417
	. (16) u Nakurwim, 16, 87 (1987)
	· · · · (17) n, · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	(18) n Monda, 51, 706 (1928)
-	(18) u, Ebenda 58, 861 (1939)
	photographicalen Process
	(98) vi. W. Rates: Handbook der Physik, Harquer, von H. Genties u.
	K. Schwar, 19, 555; Beltrag "Photographile". Berlin: Julius Springer 1926 68, 163, 174
	0.04 2.004 1.12

Roomer, J.: (21) u. J. Rauserbraus: Z. physik, Chem. 122, 363 (1936)	. 96. 266
(93) n Kolloid-Z. (Zengrowny-Peetschr.) 86, 298 (1936)	1844
(\$2) u Z. Photogr. \$4, 260 (1926/27)	268
(\$4) U. B. SOMODE: X. Physik 48, 541 (1978)	90
—— (\$6) u. W. SomeOrstu E. Elektrochamie \$4, 609 (1988)	450
Bernes, W., (1) u. P. P. Koon: S. Physik 8, 169 (1980)	118
Energens, A., (1) Arm. Physik 37, 833 (1919)	
Herry, W., a. u. H. Louses (2).	
Erranes, F. A., a. u. B. B. SHEFPAND (8-11).	444
Enta, C. D., (1) u. G. H. Astow; Proc. roy. Soc. 119, 645 (1928)	\$85
Environn, (I) Photogr. Arch. 6, 143 (1965)	450 400
- (8) Das Behwärzungsgesste. Halle 1900	. \$71. \$AA
(5) Arch, who, Photogr. 9, 943 (1901)	2D4
Recentant, L. s. u. M. Volume (5).	
EVERED (s. a. unior BLANQUARD-EVERED): Seine Albuminpapiere u. Ton	ma-
verfairen	
FAZARI, K.; (1) Chem. Stg. 45, 666 (1991)	91
— (3) E. Elektrochemie 28, 499 (1922) — (3) u. K. v. Вишкимани Z. physik. Chem. 97, 478 (1921)	92
(3) U. K. V. HINDENBARY Z. PRYMIK. CHAM. 97, 478 (1931)	43
(A) n. W. Respirate Rhenda 165, 807 (1087)	
— — (5) u. W. Sessions: Ebenda 125, 807 (1927)	
France, A., (7) Erlera Jb. E. 889 (1891)	486
Finer, R., (I) v. K. Schaust, Z. Photogr. \$8, 389 (1924/25)	117
FRIDMANN, P.: (1) Natural 10, 000 (1938)	165
(8) X. physik. Chem. B 19, 449 (1931) (8) u. A. Shamu Bhanda 467	368
Financial, W. B., s. u. F. Huncan (I).	
Francisco, H., (1) u. S. Gyulai Nacht. Ges. Whe, Göttingen, Mathphy-	n. Kl.
1969, 1969 year of the control of th	69 150
1929, 226 Francisco, O., (1) u. G. Bestumas J. prolet. Chem. 98, 204 (1918), 100, 85	. <b>88, 130</b>
Fractist, O., (1) u. G. Bestumit J. praisb. Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Henomelber, Edem Jb. 20, 186 (1918)	. 68, 150 (1920);
Frankling, O., (1) u. G. Bestumin J. Prakis, Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Bentunelber, Edem Jb. 29, 186 (1918) Frankly, H. L.; Seine Goldtommg	. 88, 130 (1930); 108
Frankling, O., (1) u. G. Bestumin J. Prakis, Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Bentunelber, Edem Jb. 29, 186 (1918) Frankly, H. L.; Seine Goldtommg	. 88, 130 (1930); 108
Frankling, O., (1) u. G. Bestumin J. Prakis, Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Bentunelber, Edem Jb. 29, 186 (1918) Frankly, H. L.; Seine Goldtommg	. 88, 130 (1930); 108
Frankling, O., (1) u. G. Bestumin J. Prakis, Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Bentunelber, Edem Jb. 29, 186 (1918) Frankly, H. L.; Seine Goldtommg	. 88, 130 (1930); 108
Frankling, O., (1) u. G. Bestumin J. Prakis, Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Bentunelber, Edem Jb. 29, 186 (1918) Frankly, H. L.; Seine Goldtommg	. 88, 130 (1930); 108
Frankling, O., (1) u. G. Bestumin J. Prakis, Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Bentunelber, Edem Jb. 29, 186 (1918) Frankly, H. L.; Seine Goldtommg	. 88, 130 (1930); 108
Frankling, O., (1) u. G. Bestumin J. Prakis, Chem. 98, 204 (1918); 100, 85 ( Bentunelber, Edem Jb. 29, 186 (1918) Frankly, H. L.; Seine Goldtommg	. 88, 130 (1930); 108
Franks, O., (I) u. G. Resumis I. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 ( Samanalher, Edena Jb. 36, 186 (1918)  Franks, H. L.: Seine Galdtonung  Fostikeneme, F.: (I) Photogr. Ind. 1918, 79	. 88, 130 (1980); 108 367 357 418 . 423, 427 427 427
Franks, O., (I) u. G. Resumis I. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 ( Samanalher, Edena Jb. 36, 186 (1918)  Franks, H. L.: Seine Galdtonung  Fostikeneme, F.: (I) Photogr. Ind. 1918, 79	. 88, 130 (1980); 108 367 357 418 . 423, 427 427 427
Franks, O., (I) u. G. Resumis I. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 ( Samanalher, Edena Jb. 36, 186 (1918)  Franks, H. L.: Seine Galdtonung  Fostikeneme, F.: (I) Photogr. Ind. 1918, 79	. 88, 130 (1980); 108 367 357 418 . 423, 427 427 427
Franks, O., (I) u. G. Resumis I. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 ( Samanalher, Edena Jb. 36, 186 (1918)  Franks, H. L.: Seine Galdtonung  Fostikeneme, F.: (I) Photogr. Ind. 1918, 79	. 88, 130 (1980); 108 367 357 418 . 423, 427 427 427
Franks, O., (I) U. G. Resums: J. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 ( Bennmalher, Edem Jh. 26, 188 (1918)  Franks, H. L.: Seine Goldtoming  Fomtherman, F.: (I) Photogr. Ind. 1918, 79  — (3) Photogr. Korrup. 58, 181 (1921)  — (4) Photogr. Ind. 1921, 439, 458  — (5) Ebands 1921, 874  — (6) Ebands 1928, 878, 403  — (7) Z. Photogr. 28, 31 (1928/94)  — (8) Ebands 8, 118  — (9) Photogr. Ind. 1924, 550  — (10) Photogr. Ind. 1924, 550  — (11) Camers 8, 1 (1924)  — (12) Photogr. Ind. 1924, 550  — (13) Ebands 8, 968, 1119, 1418  — (14) Z. Photogr. Ind. 1924, 457	. 88, 130 (1980); 108 367 418 488 487 487 487 490 419 410
Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Sensmaller, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, H. L.; Seine Goldtommg  Fomthermome, F.; (1) Photogr. Ind. 1918, 79  — (2) Photogr. Korrusp. 38, 151 (1921)  — (3) Photogr. Ind. 1921, 439, 458  — (4) Ebenda 1921, 374  — (5) Ebenda 1923, 378, 403  — (6) Ebenda 1923, 511  — (7) Z. Photogr. Ed. 31 (1923/94)  — (8) Ebenda 5, 116  — (9) Photogr. Ind. 1924, 550  — (16) Ebenda 5, 673  — (17) Camera 8, 1 (1924)  — (18) Photogr. Ind. 1938, 457  — (18) Ebenda 6, 962, 1119, 1418  — (16) Z. Photogr. 22, 412 (1934/94)	. 88, 130 (1990); 108 367 357 418 428 427 421 421 430 411 410 410 420
Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, H. L.; Seine Goldtoming  Fountermenter, F.; (1) Photogr. Ind. 1918, 79  — (2) Photogr. Korrusp. 38, 151 (1921)  — (3) Photogr. Ind. 1921, 439, 458  — (4) Ebenda 1922, 378, 403  — (5) Ebenda 1923, 578, 403  — (7) Z. Photogr. 28, 31 (1923/24)  — (8) Ebenda 3, 116  — (9) Photogr. Ind. 1924, 550  — (10) Photogr. Ind. 1924, 550  — (11) Camera 8, 1 (1924)  — (12) Ebenda 5, 962, 1119, 1418  — (13) Z. Photogr. 28, 412 (1924/25)  Fourtemany Comp. 28, 412 (1924/25)  Fourtemany Comp. 28, 412 (1924/25)	. 88, 130 (1990); 108 367 357 418 428 427 421 421 430 411 410 410 420
Franks, O., (I) U. G. Resums: J. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 (  Benemalber, Edem Jb. 39, 186 (1918)  Frank, H. L.: Seine Goldtomng.  Fountermens, F.: (I) Photogr. Ind. 1918, 79  — (3) Photogr. Korrusp. 58, 151 (1921)  — (5) Photogr. Ind. 1921, 439, 458  — (6) Ebenda 1922, 378, 403  — (7) E. Photogr. 28, 31 (1928/94)  — (8) Ebenda 5, 116  — (9) Photogr. Ind. 1924, 550  — (16) Ebenda 5, 116  — (17) Cemera 8, 1 (1924)  — (18) Photogr. Ind. 1924, 550  — (18) Photogr. Ind. 1924, 557  — (18) Photogr. Ind. 1924, 557  — (18) Photogr. Re. 412 (1924/25)  FOMERIANE, W., a. u. A. LOFFENDROMN (S).  FRANKERSUMBER, W.: (I) Z. physik, Chem. 105, 273 (1932)  — a. anch u. K. Farana (c).	. 88, 130 (1990); 108 
Frankler, Edem Jb. 26, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 26, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 26, 186 (1018)  Frankler, F.; (I) Photogr. Ind. 1918, 79  — (3) Photogr. Korrusp. 38, 151 (1921)  — (4) Photogr. Ind. 1921, 439, 458  — (5) Ebends 1922, 378, 403  — (6) Ebends 1923, 511  — (7) Z. Photogr. 28, 31 (1923/24)  — (8) Ebends 3, 118  — (9) Photogr. Ind. 1924, 550  — (10) Bhonds 3, 673  — (11) Camers 3, 1 (1924)  — (12) Camers 3, 1 (1924)  — (13) Ebends 3, 963, 1119, 1418  — (14) Z. Photogr. 28, 412 (1924/25)  Franklersussess, W., 2, U. A. Lorresponsess (8).  Franklersussess, W., 2, U. A. Lorresponsess (8).  Franklersussess, W., 2, U. A. Lorresponsess (8).  Franklersussess, W., (1) Z. physik, Chem. 165, 273 (1923)  — 2, 2021 (1) Karollershamic, Laireige, Abral. Gen. 1928	. 88, 130 (1980); 108 267 418 428 427 427 420 421 420 420 430 430 430 430 430 430 430
Frank, O., (I) u. G. Resumis: J. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 (1918); Frank, H. L.; Seine Goldtoung Fommenmer, F.; (I) Photogr. Ind. 1918, 79	. 88, 130 (1980); . 108 
Frencher, C., (I) U. G. Resumini J. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 (1918); French, Eden Jh. 26, 186 (1918) French, H. L.; Seine Goldtoung Fommenmer, F.; (I) Photogr. Ind. 1918, 79	. 88, 130 (1980); 108 
Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, H. L.; Seine Goldtomng.  Fountermeng, F.; (I) Photogr. Ind. 1918, 79  — (S) Photogr. Korrusp. 38, 151 (1921)  — (S) Photogr. Ind. 1921, 439, 458  — (A) Ebenda 1922, 378, 403  — (S) Ebenda 1923, 571  — (T) Z. Photogr. 23, 31 (1923/24)  — (S) Ebenda 5, 116  — (S) Ebenda 5, 116  — (S) Ebenda 5, 116  — (S) Ebenda 5, 457  — (S) Ebenda 5, 962, 1119, 1418  — (S) Ebenda 6, 963, 1119, 1	. 88, 130 (1990); 108
Frank, O., (I) u. G. Resumis: J. prakt. Chem. 98, 304 (1918); 100, 85 (1918); Frank, H. L.; Seine Goldtoung Fommenmer, F.; (I) Photogr. Ind. 1918, 79	. 88, 130 (1990); 108
Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018)  Frankler, Edem Jb. 20, 186 (1018, 79  — (3) Photogr. Korrusp. 58, 151 (1921)  — (5) Photogr. Ind. 1981, 439, 458  — (6) Ebenda 1982, 378, 403  — (7) E. Photogr. 22, 31 (1922/24)  — (8) Ebenda 5, 116  — (9) Photogr. Ind. 1984, 560  — (16) Ebenda 5, 673  — (17) Chmera 2, 1 (1984)  — (18) Photogr. Ind. 1984, 457  — (18) Photogr. R., 412 (1984/24)  Frankler, W., z. u. A. Lorrusqueren (8).  Frankler, W., z. u. A. Lorrusqueren (8).  Frankler, H., (1) Kapillerabendo, Leipzig: Akad. Varl. Gen. 1988  Frankler, H.: (1) Kapillerabendo, Leipzig: Akad. Varl. Gen. 1988  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) E. physik. Chem. Ann. Physik 45, 899 (1914)  Frankler, H.: (1) Dissert, TH. Berlin 1923; anah Photogr. Ind. 1924, 27, 56, 1920  Gaunne, M. A.: Saine Halossonillersunnisten	. 88, 130 (1980); 108
Frankler, Edem Jb. 26, 186 (1018)	. 88, 130 (1980); 108
Frankler, Edem Jb. 26, 186 (1018) Frankler, Edem Jb. 28, 181 (1021)  — (3) Photogr. Korrusp. 38, 181 (1021) — (4) Photogr. Ind. 1821, 439, 458 — (5) Ebenda 1923, 511 — (6) Ebenda 1923, 511 — (7) Z. Photogr. 28, 31 (1022/24) — (8) Ebenda 8. 118 — (9) Photogr. Ind. 1824, 550 — (19) Ebenda 8. 673 — (19) Ebenda 8. 673 — (19) Ebenda 8. 673 — (19) Ebenda 8. 963, 1119, 1418 — (14) Z. Photogr. Ind. 1824, 487 — (15) Ebenda 8. 963, 1119, 1418 — (14) Z. Photogr. 28, 412 (1024/25) Frankler, W., S. U. A. LOPPERROUER (8). Frankler, W., S. U. A. LOPPERROUER (8). Frankler, W., S. U. A. LOPPERROUER (8). Frankler, W., (1) Z. physik, Chem. 168, 873 (1023) — S. E. S. C. L. (1) Kapillarchenie, Leipzig: Akad. Varl. Ges. 1923 Frankler, W., (2) U. P. P. Koor: Ann. Physik 45, 299 (1914) Frankler, H.: (1) Z. physik, Chem., Aug., B. 1, 354 (1928) — (3) U. G. Karaguer: Ebenda 8. 846 Fry U. Fr. B., G. Argerie: Ebenda 8. 846 Fry U. Fr. B., G. Argerie: The Bellin 1923; anch Photogr. Ind. 1924, 27, 56; 1920 Garague, A. I. (1) Physik, Z. 1411, 877 (1918).	. 88, 130 (1980); . 108 . 267 . 267 . 267 . 418 . 428 . 428 . 427 
Frankler, Edem Jb. 26, 186 (1018) Frankler, Edem Jb. 28, 181 (1021)  — (3) Photogr. Korrusp. 38, 181 (1021) — (4) Photogr. Ind. 1821, 439, 458 — (5) Ebenda 1923, 511 — (6) Ebenda 1923, 511 — (7) Z. Photogr. 28, 31 (1022/24) — (8) Ebenda 8. 118 — (9) Photogr. Ind. 1824, 550 — (19) Ebenda 8. 673 — (19) Ebenda 8. 673 — (19) Ebenda 8. 673 — (19) Ebenda 8. 963, 1119, 1418 — (14) Z. Photogr. Ind. 1824, 487 — (15) Ebenda 8. 963, 1119, 1418 — (14) Z. Photogr. 28, 412 (1024/25) Frankler, W., S. U. A. LOPPERROUER (8). Frankler, W., S. U. A. LOPPERROUER (8). Frankler, W., S. U. A. LOPPERROUER (8). Frankler, W., (1) Z. physik, Chem. 168, 873 (1023) — S. E. S. C. L. (1) Kapillarchenie, Leipzig: Akad. Varl. Ges. 1923 Frankler, W., (2) U. P. P. Koor: Ann. Physik 45, 299 (1914) Frankler, H.: (1) Z. physik, Chem., Aug., B. 1, 354 (1928) — (3) U. G. Karaguer: Ebenda 8. 846 Fry U. Fr. B., G. Argerie: Ebenda 8. 846 Fry U. Fr. B., G. Argerie: The Bellin 1923; anch Photogr. Ind. 1924, 27, 56; 1920 Garague, A. I. (1) Physik, Z. 1411, 877 (1918).	. 88, 130 (1980); . 108 . 267 . 267 . 267 . 418 . 428 . 428 . 427 
Frankler, Edem Jb. 26, 186 (1018)	. 88, 130 (1980); . 108 . 267 . 267 . 267 . 418 . 428 . 428 . 427 

Namen- und Quellenverzeichnis.	498
Chower, B. T. J.; (9) Hounds S, 723  ———————————————————————————————————	367 8 7, 58 . 491 . 488 50 64 86 86 47
HAIL, J. R.; (I) Brit. J. Photogr. 68, 407 (1921)  — — (S) Amer. Photogr. 1928, 12.  — V. C., s. u. I., A. Joses (13, 14, 17).  HALLER, H. L., s. u. M. Q. Anam (1).  HALLE, J.; (I) J. roy. astronom. Soc. Monthly Not. 82, 472 (1932)	367 367 288
HARDER, F. M.; (1) J. chem. Soc. Lend. 123, 1478 (1928); Berpr. C. 1928 II, 896 HARDWIGH, T. F. enklecks den günebigen Einfuß organizeher Sture HARDY, A. C., (1) u. F. H. Pennour J. Frankl. Inst. 905, 197 (1988) HARD, G., a. u. W. Shrex (1). HARMS, F., s. u. W. Winst (1).	104
Harrows, H. J.; (1) J. chem. Sec. Lond, 125, 2193 (1924)  ———————————————————————————————————	1, <b>26</b> 0
. Пападання, Р. (1): 1 дан. Троин, поотновино. 1981	i, 158
Hurana, H., s. v. E. Structus (S. 4, 5, 5a).  Huranoz, J.; Eth Refinder der Photographia  Huranoz, P. S.; (I) Physic, Rev. (S) 11, 372 (1918)  — (S) Hounds (S) 17, 125 (1921)  — (S) J. opt. Soc. Amer. 5, 236 (1921)  Huranozana, A. L.; Schne Resepto für den Bolfungspreass  Huranozana, John F. W.; (I) Phil. Trans. 1, 1 (1840); auch (Roprint) London 1022  Huranozana, K. F.; (I) Z. physik. Chem. 105, 329 (1923)	1, 3 200 200 200 200 3 315 01
Humou, C., s. u. R. Axioc (5). Humos, K., s. u. R. Lousses (5). Humos, G. L.: (1) Photographic, J. 60 = (2) 44, 161 (1930)	183
Hracut, R., (1) u. B. W. Pour.: E. Physik <b>44</b> , 606 (1980)	, 362 <sup>1</sup> 483
HOUR, L., S. u. K. SCHAUM (9). HODGEON, M. B.: (1) J. Frankl. Inst. 184, 705 (1917) 90, 141, 200, 224 HURRARD, D., S. u. B. H. CAMBOL (1).	
Hünr, A. v.: (1) Edura Jb, 11, 846 (1897)  — (2) Die Entwicklung bei swolfelhafs richtiger Exposition, 5. Aufl. Halle; Knapp 1918	4 <u>40</u> 0 199
(3) Photogr. Edecii, 62, 196 (1925)	
174 (1920)	366 205
phischen Promis.  Huin, E.: s. u. L. A. Jones (14—17).	4

Homes W., (7) J. opt. Sec. Amer. 1, 119 (1917) 61, 62, 64, 65
Hums, K.: (1) J. opt. Soc. Amer. 1, 119 (1917) 61, 62, 64, 65
s. v. A. H. Nuss (1c u. 9).
Increwage, Cr., s. u. R. Armor (6).
Jaconson, M.: (1) Ann. Physik 78, 826 (1994)
JOHANNON, E. S., S. U. E. WARNURG (1). JOHNSTON, J., Beine Verheuserung von Mandoxum Verfahren
Towns Curantaws 11 Relays Jb. 9 (1895)
— — (3) Photographic J. 88 — (3) 28, 99, 103 (1899)
— (5) J. Freinkl. Incs. 189, 489 (1920)
—— (5) J. opė. 800, Amer. 5, 223 (1921)
— (5) J. ops. Soc. Amer. 5, 222 (1921)
(8) Ebenda S. 469
(16) Ebenda 966, 111 (1927)
—— (18) Photographic J. 70 = (2) 54, 357 (1930)
(16) u Ebenda 11, 319 (1926)
$$ (18), C. H. K. Mass v. P. G. Nossoner Photographic J. 54 $\leftarrow$ (2) St.
342 (1914)
16, Nr. 256 (1926)
Jünemas, R.; (1) InaugDimerts, Hamburg 1930
Karaguen, G., s. u. H. Frankrung (5).
Kurra, R., s. u. P. H. Senousustania (1).
Krazma, H. M.; (1) 元 Photogr. 34, 83 (1988/87)
Krann, H.; (1) Ebends 28, 1 (1922/20)
Krann, H.; (1) Ebends 28, 1 (1922/20)
Krann, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)
Krann, H.: (1) Ebends 28, 1 (1922/29)  — K.: (1) Dissert., Frebring 1804.  — (2) Eden Jb. 24, 116 (1810).  — (3) Ebends 27, 106 (1913).  — (4) Photogr. Ind. 1917, 171  — (5) Ebends 1920, 20; Chem. Etg. 1922, 223  — (6) Photogr. Ind. 1920, 434  Kura, J.: Saine Auswisserung 1820her Sules
Kranna, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)
Kranna, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)  — K. (1) Dissert, Freiburg 1904.  — (2) Eders Jb. 24, 116 (1910).  — (3) Ebends 27, 106 (1913)  — (4) Photogr. Ind. 1917, 171  — (5) Ebends 1920, 20; Chem. Etg. 1922, 223  — (6) Photogr. Ind. 1920, 434  Kieg, J. : Seine Auswisserung Reibeher Sules  Kieg, J. : Seine Auswisserung Reibeher Sules  Kiege, J. : Seine Auswisserung Reibeher Sules  Kiegen, J. : C) Proc. roy. Soc. 88, 422 (1910)  Kiegen, W. H. : (1) Erbert Jb. 28, 289 (1914)
Kramm, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)  K. (1) Dissert., Freiburg 1904.  (3) Edem Jb. 24, 116 (1810).  (4) Ebends 27, 106 (1913)  (5) Ebends 1910, 20, 1911.  (6) Photogr. Ind. 1917, 171.  (7) Ebends 1920, 20, Oben. Etg. 1922, 223.  (8) Photogr. Ind. 1920, 434.  Kiro, J. I. Seine Auswisserung (Micheler Subs.  Kirossaria, R. (1) Pros. roy. Soc. 38, 422 (1910).  Kirossaria, R. (1) Pros. roy. Soc. 38, 422 (1910).  Kirossari, K., s. u. H. Arries (18).  Kirossari, W. H. (1) Edem Jb. 28, 363 (1914).  Kirossar, W. H. (1) Dissert., Berlin 1914; Bespr. Photogr. Ind. 1914, 218.  Koost. P. P. (1) Dissert., Berlin 1914; Bespr. Photogr. Ind. 1914, 218.  Koost. P. P. (1) Dissert., Berlin 1914; Bespr. Photogr. Ind. 1914, 218.
Kramm, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)  K. (1) Dissert, Freiburg 1904.  (3) Eders Jb. 24, 116 (1910).  (4) Ebends 27, 106 (1913).  (5) Ebends 27, 106 (1913).  (6) Photogr. Ind. 1917, 171.  (8) Ebends 1920, 20; Chem. Etg. 1923, 223.  (7) Photogr. Ind. 1920, 434.  Kure, J.; Saine Auswisserung Relieber Sales.  Kure, J.; Saine Auswisserung Relieber Sales.  Kuresaar, K.; a. u. H. Auswis (18).  Kuresaar, K.; a. u. H. Auswis (18).  Kuresa, W. H.; (1) Eders Jb. 28, 382 (1914).  Kuresa, W. H.; (1) Eders Jb. 28, 383 (1914).  Kuresa, W.; (1) Dissert, Berlin 1914; Besor, Photogr. Ind. 1914, 218.  Kocar, P. P.; (2) And. Physik 28, 705 (1912).  (8) u. H. Kures; Z. Physik 22, 284 (1925).  (9) u. G. by Press; Physik 22, 284 (1925).  (9) u. G. by Press; Physik 22, 17, 538 (1918).  (9) u. G. by Press; Physik 22, 17, 538 (1918).  (9) u. G. by Press; Physik 22, 17, 538 (1918).
Kramm, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)  K. (1) Dissert, Freiburg 1904.  (3) Edens Jb. 24, 116 (1910).  (4) Ebends 27, 106 (1913)  (5) Ebends 27, 106 (1913)  (6) Photogr. Ind. 1917, 171  (7) Ebends 1920, 201 Chem. Etg. 1922, 223  (7) Photogr. Ind. 1920, 424  Kieg, J. 1 Seine Auswisserung Reibeher Sales  Kieg, J. 1 Seine Auswisserung Reibeher Sales  Kiegen, J. 1 Seine Auswisserung Reibeher Sales  Kiegen, J. 1 Seine Auswisserung (1910)  Kiegen, W. H. (1) Proc. roy. Soc. 88, 422 (1910)  Kiegen, W. H. (1) Edens Jb. 28, 303 (1914)  Kiegen, W. H. (1) Edens Jb. 28, 303 (1914)  Kiegen, W. I. (1) Dissert, Berlin 1914; Basper, Photogr. Ind. 1914, 218  Koore, P. P. (1) Ann. Physik 29, 705 (1913)  (6) u. G. DV Proc.: Physik 2, 304 (1925)  (7) G. OV Proc.: Physik 2, 17, 505 (1916)  (8) u. G. DV Proc.: Physik 2, 17, 505 (1916)  (9) u. H. Vogens: Ann. Physik 2, 127 (1921)  (1) u. H. Vogens: Ann. Physik 2, 127 (1921)
Kramm, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)  K. (1) Disseria, Freiburg 1804.  (3) Eders Jb. 24, 116 (1810).  (4) Ebends 27, 106 (1913)  (5) Ebends 27, 106 (1913)  (6) Photogr. Ind. 1917, 171  (7) Ebends 1920, 20; Chem. Eig. 1922, 223  (8) Photogr. Ind. 1920, 434  Kirs, J. 1 Seine Auswisserung löslicher Sales  Kirs, J. 1 Seine Auswisserung löslicher Sales  Kirs, J. 1 Seine Auswisserung löslicher Sales  Kirs, J. 1 Seine Auswisserung 18, 184  Kirs, W. H. (1) Eders Jb. 28, 303 (1914)  Kirs, W. H. (1) Eders Jb. 28, 303 (1914)  Kirs, W. H. (1) Disseria, Berlin 1914; Beson, Photogr. Ind. 1914, 218  KOOSE, P. P. (1) Ann. Physik 29, 705 (1913)  (3) u. H. Kirs, E. Physik 29, 304 (1925)  (4) u. Fr. Somanner E. Physik 2, 127 (1921)  (5) u. H. Vogram: Ann. Physik 77, 495 (1923)  (1) u. H. R. Brunger (7).
Kranna, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/20)  K. (1) Dissert, Freiburg 1904.  (3) Eders Jb. 24, 116 (1915)  (4) Ebends 27, 106 (1915)  (5) Ebends 27, 106 (1915)  (6) Photogr. Ind. 1917, 171  (7) Ebends 1920, 20; Chem. Etg. 1923, 228  (8) Photogr. Ind. 1920, 434  Kiro, J.; Sahne Amswisserung Resident Salas  Kirossiria, S.; (1) Proc. ray. Soc. 38, 422 (1910)  Kirossiria, S.; (1) Proc. ray. Soc. 38, 422 (1910)  Kirossi, W. H.; (1) Eders Jb. 28, 363 (1914)  Kiross, W. H.; (1) Eders Jb. 28, 363 (1914)  Kiross, W. I.; (1) Dissert, Berlin 1914; Baspr. Photogr. Ind. 1914, 218  KOCEL, P. P.; (1) Ann. Physik 28, 705 (1918)  (2) u. G. do Prant: Physik 28, 284 (1928)  (3) u. G. do Prant: Physik 28, 17, 536 (1916)  (4) u. Fa. Sormanna; Z. Physik 2, 17, 536 (1916)  (5) u. H. Vochum; Ann. Physik 77, 496 (1928)  (5) u. H. Vochum; Ann. Physik 77, 496 (1928)  (6) u. H. Farinna (1).
Kramm, H. (1) Ebends 28, 1 (1922/29)  K. (1) Dissert., Freiburg 1904.  (3) Edem Jb. 24, 116 (1810).  (4) Ebends 27, 105 (1913)  (5) Ebends 1919, 20, 105 (1913).  (6) Photogr. Ind. 1917, 171  (7) Ebends 1929, 20, Oben. Etg. 1922, 223  (8) Photogr. Ind. 1920, 434  Kiro, J. I. Seine Auswisserung Kelicher Subs  Kirosenta, R. (1) Pros. roy. Bos. 38, 422 (1910)  Kirosenta, K., s. u. H. Armes (18).  Kirose, W. H. (1) Edem Jb. 28, 363 (1914)  Kirose, W. I. (1) Dissert., Berlin 1914; Basor., Photogr. Ind. 1914, 218  Koor, P. P. (1) And. Physik 29, 705 (1918)  (5) u. H. Kirose, Y. (1) Dissert., Physik 21, 204 (1925)  (6) u. Fr. Somannes; E. Physik 2, 17, 536 (1916)  (7) d. G. DV Prent: Physik 2, 17, 536 (1916)  (6) u. Fr. Somannes; E. Physik 2, 127 (1921)  (6) u. H. Houres (1).

Namon- und Quellenverzoichnia.	405
Kitom, G., (2) u. A. Strummann: Z. Photogr. 24, 18, 171 (1926/27)	<b>9</b> 01
Körres B., (1) u. R. Schulger, Photogr. Korreso, 59, 43 (1922)	11 <b>2</b> 201
— s. u. H. W. Vogut. (I). — Sensibilisieri mit Pinschromferbrieffen Kurraam, G.: (I) DRP 210037 (18. II. 1917), 210038 (18. I. 1918); s. s. Photogr.	3
Reisch, 59, 144 (1923); 60, 124 (1923) KOMMUNIO, G., (1) u. B. Marris: Z. Elektrochem. 84, 508 (1928)	450 , 460
E. Nr. 14 (1907) KRADER, H.; (1) Z. Photogr. 18, 199 (1918/19)	56 351
Kums, B., s. u. P. P. Koor (8). Kuducus, H., (1) Ann. Physik 48, 687 (1914). Kucus, R., (1) Edges Jb. Photogr. 28, 6 (1914).	900 288
KUJAWA, G. v., a. u. R. Summann (0), Kumann, F. W. (1) Z. anorg. Chom. 19, 81 (1890)	20
Kurlsaum, F., s. u. O. Luxieum (1). Laiem, A.: (1) Photogr. Korrosp. 38, 582, 591 (1890)	426
— — Sein Brists von surem Alkalleuliis behin Fizikren	4
Z. Photogr, \$5, 10 (1927/22)	
Lua, M. Camer: (1) The photogr. News 31, 397 (1887)  — (3) Amer. J. Sei. (= Sillingus J.) (3) 88, 343 (1887)	118 , <b>3</b> 54
haloklo. Breaden 1908	2 4
LEGILY, O.: Seine Kollectium real completium LE GRAY, G.: Wählt Kollectium als Binskunitiel 3; orfindes die Geldteuung LEHMANN, E.: (1) Eders Jb. 21, 577 (1907)	• 4
— — (3) Photogr. Incl. 1919, 185.  - — (3) Z. Photogr. 21, 214 (1921/22).  - — (4) u. H. Bounns: Photogr. Incl. 1922, 467, 491.	5
- · — s. u. H. W. Vocat. (4, 4s). Lummanace, G., (1) Z. Photogr. 7, 187 (1900)	_
Luces, C., s. u. E. Warden (1). Luces, C., s. u. W. Commune (1). Luces, W.: (1) Z. Photogr. 84, 981 (1988/27) 101, 107, 188	. 12N
(Ia) Hhonda H. 275	, <b>23</b> 5 13
Linemoano, P. R.; (1) Photogr. Arch. 8, 54 (1867)	
1897; M. such Photogr. Rdmh. 1015, 107; 1918, 380.  ———————————————————————————————————	484 484
L. H.: (I) Chlorellous-Schnelldurckpander, Disseldorf 1901	245 200
LORENTE, R., (1) v. W. Hersen: Z. moorg, Charm. 91, 87 (1918)	180 180 L 45
— (8), W. SEIFERT U. W. FORETHAME: Kolloid-Z. (ZORRECHELY-Fusicalir.) 86, 230 (1936) LOVELAND, B. P., (1) U. A. P. H. TRIVELLE J. Frankl. Inst. 204, 103, 877 (1997)	
Loveland, B. P., (1) u. A. P. H. Telvelan J. Franki. Inst. 204, 103, 877 (1997) s. u. B. B. Sherrand (18) s. u. A. P. H. Telvelan (18).	, <b>85</b>
Liver, F., s. u. J. Bosner (7, 3).	ale s
LORE, Fa., s. u. Va. Watterer (7).	320
Lunchent, A. u. L.; (1) C. r. 188, 889 (1899)	101

Loughan, A. u. L., (3) u. A. Surnwaren Z. Photogr. 2, 256 (1904/05) 67, 61	H, (%
Lunchen, A. u. L., (5) u. A. Shrawaren 2. Photogr. 2, 246 (1904/03) (17, f) u. — Ebenda 2, 258 (1904/05) u. — Ebenda 3, 16 (1904/05)	III
	144); 444);
(Q n Ebende 8, 207 (1000/06) 430, 441, 441.	 
u - // u - Ebends 4 190 (1906)	. 440
u (8) u Ebende 5, 126 (1907)	180
n_ in n Bhands 1, 248 (1907)	_lps
- u (1) u Bhends 5, 945 (1907) - u (10) u Bhends 5, 945 (1907) - u (11) u Brit, J. Photogr. 57, 949 (1910)	48,
- u. (1) 1 Protest By May 009 (1011)	تمار الأولد
ive Phoeney, Kintunii, Bu, IIV (IVIO), I a a a i	477
) 4 M Wright   MITCL   Mark	3.34
	쨆
) (6)	
1924, 1088, 1119 Thre theoretisation Articiton sum photographischen	HI
- r- Tree species and variation from hiterarchines and	_
Prison D. (1) u. F. Kungaausti Wied, Ann. 48, 204 (1892).	4 143
Lorso-Caaren, H. (I) Photographische Problemo. Helle a. d. S. e Kunjus 1997	177
112, 274	33,5
—— (5) Photogr. Korrasp. 45, 266 (1908) —— (5) Kolloides Hilber und die Photobaloide. Drustlen 1908 s. u. M. Causty	267
- (2) Kujugas apps. mrg qre Livotopetokie. Dannigh Tanh K' if' W' (1971).	
Lan (8)	411 414
A Tiberda 47, 128 (1910)	344
— (6) Photogr. Ind. 1911, 1885 7) Photogr. Korresp. 48, 495 (1911) — (8) Des Intente Bild. Halle s. d. B.: Knapp 1911 , 112, 276, 224	741
(7) Photogr. Korresp. 48, 405 (1011)	130
(1) Des letente Hill, Halle E. C. B.; Kna-[1] 1911 , , , 118, 270, 224	. <del>11</del> 5
The state of the s	133
(Be) Kelinidahama ima Phanoralinia, B. Allii, Laturum 1931	
—— (8) Photogr. Korresp. 56, 561 (1913) —— (8a) Kolloidehemie und Photographio, 3. Auff. Droulem 1921 203, 223, 236, 236	. 41%
203, 223, 250, 234 	, 41H
——————————————————————————————————————	, 41H
203, 223, 250, 256 (16) Die Hegativentwicklung bei hellem Licht (Phonosafrantinverfahreut), 2, Aufl. 1925, Beste Veröff.: Photogr. 1990, H. 10/11; Photogr. Kurresq. 57, 211(1920); Photogr. Ind. 1990, 897; s. soch Z. angew. Chem. 48, 1825 (1927) 2011	, 43H _97m
——————————————————————————————————————	414, 414, 411, 144,
——————————————————————————————————————	414, 414, 411, 144,
——————————————————————————————————————	414 414 414 417
——————————————————————————————————————	, 414, 414, 414, 2417, 4171
——————————————————————————————————————	, 414, 414, 414, 2417, 4171
——————————————————————————————————————	, 414 , 270 414 241 277 417 241 241
——————————————————————————————————————	# 114 # 114 # 114 # 177 # 177 # 177 # 177 # 177
——————————————————————————————————————	114 114 114 241 277 117 117 241
——————————————————————————————————————	114 114 114 241 117 117 117 241 241
——————————————————————————————————————	41M 41M 2417 417 417 2417 2417 2417 2417 2417
——————————————————————————————————————	THE SEASON OF THE PARTY OF THE
203, 283, 286, 286  — (18) Die Megativentwicklung bei hellem Licht (Phonositauninverfahreut).  2. Aufl. 1923, Este Veröff.: Photogr. 1980, H. 10/11; Photogr. Kurrusp. 37,  311 (1920); Photogr. Ind. 1980, 837; s. snoch Z. angew. Chem. 48, 1825 (1927) 2031  — (11) Photogr. Korrusp. 50, 40 (1923)  — (12) Photogr. Ind. 1984, 287, 774; 1983, 286  — (13) Z. Physik 28, 287 (1924)  — (14) Photogr. Ind. 1984, 587  — (15) Z. Photogr. 84, 18 (1928/87)  — (16) Z. angew. Chem. 48, 1225 (1927)  — (17) J. M. Edwa Handbush der Photographis 2, 3, Aufl., 1, Tell. 11stins. d. S.; W. Knapp 1927 11, 12, 13, 111, 180, 181, 286, 289, 271, 273, 3127, 2842  — 3. u. M. C. LEA (3).  Leven, R. u. (1) Z. physik. Chem. 20, 648/80 (1890)  — (5) Arch. Photogr. 3, 35, 50 (1900)  — (5) Phot. Bundschan 24, 186 (1910)  — (6) u. W. A. Usunkour: Phys. Zs. 4, 866 (1902)  — E. u. B. Astog (4).  Leven, F. M.; (2) Photographic J. 1, 116 (1884/84)  MARKYARIES Turnstantonia, G.; (2) (Bross.) Ber. When. Alcad., 28, 870 (1867)  MARKYARIES Turnstantonia, G.; (2) (Bross.) Ber. When. Alcad., 28, 870 (1867)  MARKYARIES (1) Amelificies Physics Chem. 20, 23 (1909)  MARKYARIES (1) Amelificies Physics Chem. 20, 23 (1909)  MARKYARIES (1) Amelificies Handbush des Embyloichungstruckus auf Kauss., 240 (1908)  Marken, H.; (1) Amelificies Handbush des Embyloichungstruckus auf Kauss., 240 (1908)  Marken, H.; (1) Amelificies Handbush des Embyloichungstruckus auf Kauss., 240 (1908)	THE SEASON OF THE PARTY OF THE
——————————————————————————————————————	THE SEASON OF THE PARTY OF THE
——————————————————————————————————————	THE SEASON OF THE PARTY OF THE

Macron- dist Quellerycrastelmin,	407
Mass., C. R. K.: (3) J. Frank. Inst. 179, 141 (1918)	26, 51 268
— — s. u. S. H. Samerand (14). — — Seine Arbeiten sur Kinetik der Kniwieking	4
Mannurasa, W.; (1) Z. physik. Chem. 114, 89 (1925) 10, 13, 17, 18, 19, 77, 159, 167, 169, 161, 185, 188, 204, 264, 26; (5) Z. Photogr. 23, 283 (1934/25)	2, 264 5
— — s. u. J. Bossier (f). Mulders, R.: (1) Chem. of Photogr. London u. New York: Masmillan u. Co. 1889	
Marker, H., s. ii. G. Komerska (I). Marker, L., s. u. M. Padga (I). Marker, G., s. ii. S. H. Seitpard (IS).	
— H.: (1) Ann. Physik (4) 88, 224/52 (1928)	41 203
— H. Tri., (1) Wiss, Vertiff, Biernens-Konssrus 7, H. 9, 108 (1999)	8, 379
Museu, A.; Sensibilisieri mii Isosyanin Musause, J.; (1) Photogr. Edsch. 1915, 187	3 DG
Muzer, H. D.; (1) Photogr. Monthly 277 (1907)	316
Mongamovar, D. H. var: Soine Ammoniskerifung	945
— (8) Related Jb. 18, 434 (1898). Müzzm, H.; (1) Ann. Physik (4) 18, 767 (1908); such Dissert., Borlin 1808.	439 153
— (8) Photogr. Ind. 1994, 305, 389 — (8) Die elektrometrische Maßenelyse, 4. Aufl. Drenden u. Leipzig: Stein- koph 1926	•
Mürch, S. H. Tharp (I). Murra, E. (I) E. Photogr. 98, 195 (1928/29) 80, 120, 124, 12	
MANUAR, B.: (1) Edgers Jb. 36, 146 (1911)	6, 307 423
NAUCE, W., S. u. H. W. Vossit. (4). Names, W., (2) u. W. Hordank: Ber. Preuß. Alcad. Wiss., Mathphysik Kl. 1929, 114	187
1929, 114  Museus, M. u. D. L. J. Daguessau, Helinder der Photographio  Nuseus um Sz. Vueren, Seine Hinführung eines Bindemikiels  Nuseu, A. H., (1) The theory of development. Monogr. of the theory of Photographic	
Kod, Co. Rochester 1990	, <b>NB</b> 1
Lab. Harman, Kodar Co. —— (8) tt. —— J. Franki, Inst. 188, 398 (1918) —— (5) tt. B. A. Whenard: Hisads 208, 800 (1927).	. 349 . 917
— s. u. K. Hums (5). Nondar, W.: (1) Vortr. Physicsringing Bonn, Sopt. 1938 — (5) F. Semunna u. H. Sommuna: Ber. preps. Akud. Wiss., Mathphys	. 200
Kl, 1999, 910	186
	. 169 . 6791
— — s. u. L. A. Junes (18). Onsmarren, R., Bresis Albumin durch Kolledium	5
CERWALD, W.; (1) Lehrh. d. allg. Chemie. Lehnig: W. Hogelmorn 1803, Bd.1	. 268 L 12. 244
Tell 1  — (\$) Theorie der Botwickiung — (\$) Die nach ihm benamte Reifung	14, 17
Paner, H.; (1) Photogr. Korresp. 88, 898 (1896) Panoa, M.; (1) u. L. Masymr: Usas. 47, 288 (1917)	. '498 . 280
Hay, Handinsh dar Photographia V. 22	

•	
PRINCE, F. H., S. U. A. C. HANDY (1).	
Propagal, G. W., a. tr. H. W. Morsen (1).	
Normal Aug. 18. m. vi. (3. 14). NASAWAN (7. 18).	
Primow, J.; (1) E. Photogr. 97, 844 (1930/90)	ı
Press, O. Whitaconstal (2) Hell. J. Photogr. 86, 3 (1907)	
	ا ا
— — (3) Rhenda 69, 167 (1916)	
Programow, D.; (1) Photochemis. Helle 1910	•
Power T. T. (1) Th Obert 1961, 300	•
Pour, J. J.: (1) Jb. Chem. 1861, 369	i
B. W. s. u. R. Huster (I).	
Promovne, A. T., Rennish Galaime als Bindamitial	ì
Pomeria, A. W., (1) u. R. H. Hr. ann Philispophio, Mag. 38, 187, 687 (1919)	
LEBGHS' 2'1 (1) VLCU' Ame' L'DORGL' 3' TOO (TAAA)	ì
(f) Physik, Z. S. 424 (1903)	L
(S) u. A. Bommantr: Arch. wiss. Photogr. 1, 58 (1899)	)
Du Pratt, G., s. u. P. P. Koor (8).	
Propositions, F., s. u. H. H. Romaner (4, 5, 6).	
PRITORAND, H. A.; (I) Z. Photogr. 25, 70 (1927/22)	•
THE PARTY OF 1 (1) ASSETT THE THE TANK WAY (TANK)	,
Quier, B. F., s. u. E. P. Williamsky (1, 5).	
RANDS, W. S. D. J; EGGERT (80).	
Вахимия, Lord: (1) Philosophio. Mag. 22, 734 (1911) Вынуин, Ри.; (1) J. opis, Soc. Amer. 1—3, 148 (1917/19)	L
Rangon, L., (1) J., physik. Chem. 90, 29 (1925)	
Ramyu, L.; (1) J. physik. Chem. 20, 29 (1925)	•
112, 254-, 255, 265, 267, 268	t
Ramentinera, J., (1) Koll. Belt. 9, 945, (1917) (s. anch Franzentiner, H. [1], Kapillarchemie B, 244, Lapuig Akad. Verl. Gen. 1933)	•
Kapillarchamia B, 244, Latpaig Alcad. Vacl. Gen. 1928)	ŗ
a, u, J. Haganer (\$1-\$5).	
Designation for a self frameworks	
Remarchow, Tr., s. u. H. Tapper (1).	
Russen-Parason, B., (1) Die Technik der Entwicklung unter Berücksichtigung	
Ramman-Parason, R., (1) Die Technik der Entwicklung unter Berücksleitigung der neuern Formen der Stend-, Faktoren- und Thermoentwicklung. Berlin:	
Ramman-Parason, R., (1) Die Technik der Entwicklung unter Berücksleitigung der neuern Formen der Stend-, Faktoren- und Thermoentwicklung. Berlin:	-
Ramon-Parason, R., (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschitgung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwicklung, Berlin; Union 1931.  200  Enwere E. F., (1) Beit. J. Phytoger AV, 224 (1910)	1
Ramon-Parason, R., (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschitgung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwicklung, Berlin; Union 1931.  200  Enwere E. F., (1) Beit. J. Phytoger AV, 224 (1910)	
Ramous, Parason, R., (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981	
Ramous, Parason, R., (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981	
REFERENCE, PARSEUM, R., (1) Die Technik der Eintwicklung unter Berückschiigung der neueren Furmen der Stend-, Faktoren- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981	
REMERIE PARMEN, R.; (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwicklung, Berlin; Union 1931.  200 REMERIE S.; (1) Berli. J. Photogr. 57, 234 (1910).  201	
REMERIE PARMEN, R.; (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwicklung, Berlin; Union 1931.  200 REMERIE S.; (1) Berli. J. Photogr. 57, 234 (1910).  201	
Ramone, Parason, R., (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwinklung, Berlin; Union 1931.  200 Ramwon, F. F., (1) Brit. J. Photogr. 57, 234 (1910)	
REFERENCE, P. S. 1 (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschilgung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981.  200 REFERENCE, F. S. 1 (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910)	
RESERVED, PARSEUR, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwinklung. Berlin; Union 1981.  200 RESERVEDE, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910)	
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückeinigung der neueren Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwicklung. Berlin: Union 1931.  Entwick, F. F.; (1) Berli. J. Photogr. 57, 234 (1910).  — (2) Photographic J. 52 = (2) 27, 127 (1918).  — (3) Ebenda 55 = (3) 40, 222 (1916).  — (4) Philosophic, Mag. 53, 633 (1919); 29, 131 (1930).  — (5) u. V. B. Shaker: Photographic J. 64 = (2) 48, 360 (1924).  18, 30 — (4) u. V. B. Shaker: Photographic J. 64 = (2) 48, 360 (1924).  REFERENCE, J. I. Verwendes Kaltumphainchlurür som Tonon.  REFERENCE, J. II.; (1) J. chem. Soc. 58, 283 (1838).  24  RESERVE, V.; (1) Z. Photogr. 22, 61 (1924/25).  ROSCOR, H. R., a. u. A. F. H. TRIVEREY (3).  ROSCOR, H. R., a. u. A. F. H. TRIVEREY (3).  ROSCOR, H. R., a. u. B. W. Burnery (1).  ROSCOR, H. R., a. u. B. W. Burnery (1).	7 1 1 5 0 LL 7 L
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Formen der Stand-, Faktoren- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981.  REMERIEN, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910)	7 1 1 5 1 L
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschilgung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981.  Politik von 1981.  Stantom, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910).  (5) Photographis J. 53 = (2) 87, 187 (1918).  (6) Photographis J. 53 = (3) 87, 187 (1918).  (6) Ebenda 58 = (3) 40, 222 (1916).  (7) Ebenda 58 = (3) 40, 222 (1916).  Stantom J. J. V. B. Sharen: Photographic J. 84 = (3) 48, 360 (1924).  18, 30 = -2, u. W. D. Bardenrien (1).  REFERENCE, L.: Verwendes Kaltumplatinchlurür zum Tunen.  Ebenden, V.; (1) Z. Photogr. 22, 61 (1924/25).  ROSSON, V.; (1) Z. Photogr. 23, 61 (1924/25).  ROSSON, F. L., a. u. A. F. H. Tervener (25 u. 6).  ROSSON, F. L., a. u. A. F. H. Tervener (25 u. 6).  ROSSON, H. R., a. u. B., W. Burner (1).  ROSSON, F. L., a. u. B. W. LOWERSPANOT: 2, segges, u. allg. Chem. 84, 63 (1903).  — (5) u. S. SESUNNARDENT: E. SARET, 4, 256 (1930).  EC. (7) Astrophysica, J. 52, 88 (1930).	7 1 1 3 1 L 1 1 1 3 3 7 1 3 3 7 1 3
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschilgung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981.  Politik von 1981.  Stantom, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910).  (5) Photographis J. 53 = (2) 87, 187 (1918).  (6) Photographis J. 53 = (3) 87, 187 (1918).  (6) Ebenda 58 = (3) 40, 222 (1916).  (7) Ebenda 58 = (3) 40, 222 (1916).  Stantom J. J. V. B. Sharen: Photographic J. 84 = (3) 48, 360 (1924).  18, 30 = -2, u. W. D. Bardenrien (1).  REFERENCE, L.: Verwendes Kaltumplatinchlurür zum Tunen.  Ebenden, V.; (1) Z. Photogr. 22, 61 (1924/25).  ROSSON, V.; (1) Z. Photogr. 23, 61 (1924/25).  ROSSON, F. L., a. u. A. F. H. Tervener (25 u. 6).  ROSSON, F. L., a. u. A. F. H. Tervener (25 u. 6).  ROSSON, H. R., a. u. B., W. Burner (1).  ROSSON, F. L., a. u. B. W. LOWERSPANOT: 2, segges, u. allg. Chem. 84, 63 (1903).  — (5) u. S. SESUNNARDENT: E. SARET, 4, 256 (1930).  EC. (7) Astrophysica, J. 52, 88 (1930).	7 1 1 3 1 L 1 1 1 3 3 7 1 3 3 7 1 3
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschilgung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwinklung. Berlin: Union 1981.  Politik von 1981.  Stantom, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910).  (5) Photographis J. 53 = (2) 87, 187 (1918).  (6) Photographis J. 53 = (3) 87, 187 (1918).  (6) Ebenda 58 = (3) 40, 222 (1916).  (7) Ebenda 58 = (3) 40, 222 (1916).  Stantom J. J. V. B. Sharen: Photographic J. 84 = (3) 48, 360 (1924).  18, 30 = -2, u. W. D. Bardenrien (1).  REFERENCE, L.: Verwendes Kaltumplatinchlurür zum Tunen.  Ebenden, V.; (1) Z. Photogr. 22, 61 (1924/25).  ROSSON, V.; (1) Z. Photogr. 23, 61 (1924/25).  ROSSON, F. L., a. u. A. F. H. Tervener (25 u. 6).  ROSSON, F. L., a. u. A. F. H. Tervener (25 u. 6).  ROSSON, H. R., a. u. B., W. Burner (1).  ROSSON, F. L., a. u. B. W. LOWERSPANOT: 2, segges, u. allg. Chem. 84, 63 (1903).  — (5) u. S. SESUNNARDENT: E. SARET, 4, 256 (1930).  EC. (7) Astrophysica, J. 52, 88 (1930).	7 1 1 3 1 L 1 1 1 3 3 7 1 3 3 7 1 3
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückschilgung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwicklung. Berlin: Union 1931.  REMERIEN, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. \$7, 234 (1910).  — (5) Photographic J. 52 = (2) 27, 127 (1918).  — (6) Photographic Mag. 53, 623 (1916).  — (6) Philosophic Mag. 53, 623 (1919); 29, 181 (1920).  — (7) L. V. B. Shaker: Photographic J. 64 = (2) 48, 380 (1924).  REMERIEN, L.; Verwendes Kaltumplatinchlurür sum Tonen.  REMERIEN, V.; (1) Z. Photogr. 22, 61 (1924/25).  REMERIEN, V.; (1) Z. Photogr. 23, 61 (1924/25).  ROSCON, H. R., a. u. A. F. H. TRIVECCE (35 u. 6).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (1).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  G. U. S. SERUMADIENE, E. SHOTE, Chem. 24, 63 (1903).  — (9) u. S. SERUMADIENE, E. SHOTE, Chem. 24, 63 (1903).  — (9) L. S. SERUMADIENE, E. SHOTE, Chem. 25, 79 (1900).  SOC. — (5) Ebenda 28, 261 (1920).  — (6) Bisenda 28, 261 (1920).  — (7) Astrophysic. J. 52, 96 (1920).  — (6) Die Physik des smithologisten photographicshen Bilder. Rosconer.  ROSCONER. — (6) Die Physik des smithologisten photographicshen Bilder. Rosconer.	78150 LL7 L09757
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückschilgung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwicklung. Berlin: Union 1931.  REMERIEN, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. \$7, 234 (1910).  — (5) Photographic J. 52 = (2) 27, 127 (1918).  — (6) Photographic Mag. 53, 623 (1916).  — (6) Philosophic Mag. 53, 623 (1919); 29, 181 (1920).  — (7) L. V. B. Shaker: Photographic J. 64 = (2) 48, 380 (1924).  REMERIEN, L.; Verwendes Kaltumplatinchlurür sum Tonen.  REMERIEN, V.; (1) Z. Photogr. 22, 61 (1924/25).  REMERIEN, V.; (1) Z. Photogr. 23, 61 (1924/25).  ROSCON, H. R., a. u. A. F. H. TRIVECCE (35 u. 6).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (1).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  ROSCON, H. R., a. u. B. W. Bushner (2).  G. U. S. SERUMADIENE, E. SHOTE, Chem. 24, 63 (1903).  — (9) u. S. SERUMADIENE, E. SHOTE, Chem. 24, 63 (1903).  — (9) L. S. SERUMADIENE, E. SHOTE, Chem. 25, 79 (1900).  SOC. — (5) Ebenda 28, 261 (1920).  — (6) Bisenda 28, 261 (1920).  — (7) Astrophysic. J. 52, 96 (1920).  — (6) Die Physik des smithologisten photographicshen Bilder. Rosconer.  ROSCONER. — (6) Die Physik des smithologisten photographicshen Bilder. Rosconer.	78150 LL7 L09757
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschiigung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwinklung. Bestin: Union 1981.  REMERIEN, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. \$7, 284 (1910)	7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschitgung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwinklung. Berlin; Union 1981.  200  REMERIEN, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910)	7 1 1 3 0 LL7 LD 3 7 5 7 0 8
REMERIEN PARMENT, R.; (1) Die Teelmik der Entwicklung unter Berückschitgung der neuern Furmen der Stand-, Fakturen- und Thermoentwinklung. Berlin; Union 1981.  200  REMERIEN, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. 87, 884 (1910)	7 1 1 3 0 LL7 LD 3 7 5 7 0 8
REMERIEN PARESTEIN, R.; (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückschitigung der neuern Furmen der Stand., Fakturen- und Thermoentwinklung. Berlin; Union 1931.  REMERIEN, F. F.; (1) Beit. J. Photogr. \$7, 284 (1910)	7 1 1 3 0 LL7 LD8/57 0 88
RESSENT PARTIEUR, R. 1 (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückslohigung der neueren Furmen der Stand., Faktoren- und Thermoentwicklung. Berün: Union 1981.  RESSENTATION., F. E. 1 (1) Brit. J. Photogr. 57, 234 (1910)	7 1 1 3 0 LL7 LD8/57 0 88
RESSENT PARTIEUR, R. 1 (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückslohigung der neueren Furmen der Stand., Faktoren- und Thermoentwicklung. Berün: Union 1981.  RESSENTATION., F. E. 1 (1) Brit. J. Photogr. 57, 234 (1910)	7 1 1 3 1 L 1 L 1 3 7 5 7 5 7 5 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
RESSENT PARTIEUR, R. 1 (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückslohifgung der neueren Furmen der Stand., Faktoren- und Thermoentwicklung. Berün: Union 1981.  RESSENTEN, F. E. 1 (1) Brit. J. Photogr. SV, 834 (1910)	78150 LL7 L03757 0 88 mms
RESSENT PARTIEUR, R. 1 (1) Die Technik der Entwicklung unter Berückslohigung der neueren Furmen der Stand., Faktoren- und Thermoentwicklung. Berün: Union 1981.  RESSENTATION., F. E. 1 (1) Brit. J. Photogr. 57, 234 (1910)	TRIBO LLY LOSTOY O DB mas F

SAMPYIK, O. (1) J. opi. Sos. Amer. 14, 160 (1927); such KodBer. 11, Nr. 280
(1927)
— (8) u. L. Buamassauri J. opt. Soc. Amer. 17, 107 (1928); Kod. Ber.
Nr. 344; such Z. Photogr. 37, 134 (1939/30)
a, u, L, A, James (19).
SCHAUM, K. 1 (1) Arch. wiss. Photogr. 1, 130 (1890)
(8) MOSTI JD, 17, 193 (1905)
SURADE, R. (1) Arch. was. Protogr. 1, 189 (1898).  — (2) Biden Jb. 17, 193 (1803).  — (3) Ribenda 18, 77 (1804).  — (4) E. Photogr. 7, 293 (1908).  — (5) u. V. Brazachi: Physik. E. 4, 177 (1908).  — (6) u. W. Brazachi: Physik. E. 4, 177 (1908).  — (7/8) u. — E. Photogr. Mist. 89, 283 (1908).  — (7/8) u. — E. Photogr. 1, 277 (1902/04).  — (8) u. W. Brazachi: Bhenda 87, 145 (1939/80).  — (10) u. V. Kraud: Bhenda 88, 43 (1930/81).  — (11) u. R. Largerahere: Bhenda 88, 1 (1994/88).  — (12) u. W. Brome: Bhenda 88, 1 (1994/88).  — (13) u. W. Brome: Bhenda 88, 58 (1934/88).  — (15) u. W. Brome: Bhenda 88, 58 (1934/88).  — (1681, 1681, 1682).
(5) u. V. Buttager, Physik. E. 4, 177 (1908)
(6) II. W. HRAUN; Photogr. Mist. 89, 283 (1908)
(7/8) u 2, Photogr. 1, 277 (1902/04)
(F), L. HOOK U. W. DANGERSTANKI, Manda 87, 145 (1939/80) 155 .
(18) u. W. Seomes, Hounda St. 58 (1994/35)
a. u. B. Finner (1).
A, U, M. VOIATES (6, 7).
Somorana, W.: (1) Photogr. Rdech. \$1, 65 (1907)
(8) Z. Elektrochem, 14, 489 (1908)
(d) Hiberia 48, 90 (1911)
—— (4) Z. Physik 10, 207 (1929) Summyrans, H. (1) Ebende 20, 109 (1929) . 75, 134, 141, 145, 176, 178, 248, 274, 275, 331
Boundaries, H., (2) Ebende 30, 109 (1993) . 78, 184, 141, 145, 176, 178, 348, 374, 375, 881
SCHOOLS, G., S. U. O. FINGERS, (I).
Scarrance, J., (1) Application de la Phot. à la détermination de la grandour stall.
Bull. Comité 1, \$87 (1889); such Astr. Mashr. 181, Hr. 2884, 49 (1889)
(8) Photographie der Gestirne. Leipzig: Hugahusun 1897
Bonntan, A., s. u. J. Princes (J).
Schrammin, M., s. u. J. Hogens (J). Schrammin, M. (I) Dissert., Stringert 1929
Bonner, F. (1) Kompandium der praktischen Photographic, 18. Anti. Leipzig:
Seemenn 1929
Seemann 1929 — H. H.; (1) S. Photogr. 26, 201 (1934/28)
— (8) Ebenda 90, 86 (1988/80) — (4, 8, 6) n. F. Promoconcus: Ebenda 95, 903, 854 (1987/88); 86, 859 (1988/80) 86
- B., s. u. J. Houses (86).
Scencemanner, U. (1) Jb. Disch. Vermehr-Anct. Luftfahrt 1900, 516 105
Scottman, W.: (1) Dimert, Loiping 1921
a. u. Fa. Waterser (1).
School, A. L. s. v. M. L. Dundon (5).
FORESTEEL THE R. T. P. P. KOST (A).
SCHURGERSTONS, P. H., (1) v. H. KERTES; Holors Jb. 11, 489 (1897)
BORUSHME, H. ( 2) Dissert, Letpsig 1933
Scaurer, B., A. u. B. Könn (?). Scauren, J. H.; Rach Roue ein Erfinder der Photographie
SCHURKE, J. H.; Rech Bross ein Erfinder der Photographie
SCHURTARER, V. 1 (1) Ber. Wiener Akad. 106 Hz, 994 (1899)
Renalbitislant mit Evanin
Science An., G. Pf., (2) vs. M. Prissensti X. physik, Chem. B. 1, 285 (1928) 2012
CONTRACTOR (I) T. C. COUCE OUT, OUTO, COUC., COUC., CO., St., St. 1 (1991) , 110, W/L.  COUCH CONTRACTOR (I) / () Thickness, Washington 94, 781 /1860(), Asian State II. 11.
SorwAmsonn.D, K.; (1) Photogr. Korrap. 80, 171 (1890); Astrophys. J. 11, 89 (1900); Arab. wiss. Photogr. 1, 123 (1899)
STARR, V. B., R. H. W. D. RATOSINITES (1).
a, u, F. J. Represent (5).
Smotaconer, H.: (1) Photogr, Rdsch. 18, 203 (1904).
SECTAMBER, B.: (I) Photogr. Rdsch. 18, 203 (1904)
\$10°

Shounters, J. Tr.: Seine furbige Abbilding des Spakirums	
Bress And, H. (1) Photogr. Bouch, \$1, 212 (1914)	1
Sures, W., (2) u. G. Haum: Physik. Z. 20, 788 (1920)	
Birgawars, A.; (1) Le développement de l'image intento. Paris: Ganthier-Villans.	,
<u> </u>	è
— L. u. A. u. L. Lunchus (Su. ff.).	
	j
	Ĺ
(5) u. F. A. Anomeour; Brit. J. Photogr. 78, 225 (1925); Bespr. Photogr.	,
- (a) H. F. A. Antimode   Drie U. Libergi. 10 and (1000); Durk. Libergi.	
Ind. 1995, 516	
	,
//\frac{14}{11}, \frac{14}{12},	
(1828)	Ĺ
B. A. Brzzmer, Belt. J. Photogr. 65, 480 (1918); Photogr. Incl.	
1961 45	1
APPENDING TO THE PARTY OF THE P	
(f) u, J. Franki, Inct. 195, 211 (1948)	
(19) u Ebenda 198, 22 (1994)	!
	Ĺ
/18 n. H. Hundort Z. Photogr, 28, 113 (1927/28) Min ModBer, 1227,	
Nr. 100	1
Mr. 303 — (18) п. F. O. Lammer: KodBer. 1918, Nr. 387, 386, nach Collect. Bym-	
nes. Moreott. 4. 245 (1938)	ı
pos. Monogr. 6, 285 (1938)	,
(14) II. C. M. R. Marial Differentiable the class the party of the	
phischen Prosesse. Halle a. d. S.: Knapp 1013 28, 66, 67, 70, 73, 74, 75,	
78, 84, 188, 187, 189, 175, 189, 190, 191, 200, 204, 205, 207, 208, 209, 211, 218,	
914, 917, 919, 991, 992, 998, 937, 943, 945, 946, 971, 968, 907, 934, 330, 887, 386	,
(15) u. G. Marma J. smer. chem. Soc. 48, 689 (1980) 288, 284	Ĺ
- (16) u. A. P. H. Tavaniz: Photographic J. 86 - (2) 80, 806 (1938);	-
	t
Kod, Ber, 1996, Nr. 204	
(17) u J. Franki. Inst. 1997, 203, 899; Kod. Ber. 1997, Mr. 298 19	,
- (16), A. P. H. THYREST U. B. P. LOVELAND: J. Frenkl. Inst. 1988, Mr. 1,	
19, 149, 150, 222, 233, 260, 263	j
(16) u. B. P. Westerskin Photographic J. 67 = (3) 51 561 (1987);	
Kod., Ber. 1997, Wr. 288; Photogr. Ind. 1997, 697	Ļ
- (20) u. H. P. Windsman; J. Franki, Inst. 195, 387 (1938); KodBer. C,	-
15 15 1100)	1
Hr. 185 (1922)	ί
	:
(25) u Ebenda, 166 II, 779 (1998) 169, 983, 887	
/==1 Therefo 199/ ==0 /109/1	Ī
(\$4) u, Ebsods 198, 699 (1994)	,
u. u. A. P. H. Trivatar (4-4).	, ,
u. u. A. P. H. Trivatar (4-4).	, }
u. u. A. P. H. Trivatar (4-4).	
— i. u. A. P. H. Trivatta (4—6). — a. u. H. P. Winsman (5—16). — Heine winspeaksfillehen Arbeiten sann photographischen Prouss	!
— i. u. A. P. H. Trivatta (4—6). — a. u. H. P. Wherman (5—16). — Heine wimeneshafilishen Arbeiten minn photographischen Promit.  4 Bungang, K.: (2) Z. physik. Chem. 77, 1 (1911)	
— i. u. A. P. H. Trivatta (4—4). — a. u. E. P. Winsenstar (8—10). — Helio winsenschaftlichen Arbeiten sam photographischen Proms  4 Sunstan, K.; (2) Z. physik. Chem. 77, 1 (1911)  Sunmarenry, H.; (2) Physik. Z. 6, 855 (1906)	
— i. u. A. P. H. TRIVELLE (4—6). — a. u. H. P. Winderstan (8—16). — Beine winneshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit  Bunnazue, K.; (1) Z. physik. Chen. 77, 1 (1911)  Bunnazue, H.; (1) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Bunnazuer, T.; (1) J. ora. Son. Amer. 5, 171, 868 (1931)  41	
— i. u. A. P. H. TRIVELLE (4—6). — a. u. H. P. Winderstan (8—16). — Beine winneshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit  Bunnazue, K.; (1) Z. physik. Chen. 77, 1 (1911)  Bunnazue, H.; (1) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Bunnazuer, T.; (1) J. ora. Son. Amer. 5, 171, 868 (1931)  41	
— i. u. A. P. H. Tuvautz (4—6). — a. u. E. P. Windman (8—16). — Beine winneshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit  Busause, K.; (I) Z. physik. Chain. 77, 1 (1911)  Busauserer, H.; (I) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Sermannerer, I.; (I) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (5) Philosophia. Mag. 44, 257 (1933), 45, 1068 (1933) — (8a) u. A. P. H. Tuvauza Ebanda (6) 44, 966 (1933); Comm. 149 Resparah	
— i. u. A. P. H. Tuvautz (4—6). — a. u. E. P. Windman (8—16). — Beine winneshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit  Busause, K.; (I) Z. physik. Chain. 77, 1 (1911)  Busauserer, H.; (I) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Sermannerer, I.; (I) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (5) Philosophia. Mag. 44, 257 (1933), 45, 1068 (1933) — (8a) u. A. P. H. Tuvauza Ebanda (6) 44, 966 (1933); Comm. 149 Resparah	
— i. u. A. P. H. Tuvautz (4—6). — a. u. E. P. Windman (8—16). — Beine winneshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit  Busause, K.; (I) Z. physik. Chain. 77, 1 (1911)  Busauserer, H.; (I) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Sermannerer, I.; (I) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (5) Philosophia. Mag. 44, 257 (1933), 45, 1068 (1933) — (8a) u. A. P. H. Tuvauza Ebanda (6) 44, 966 (1933); Comm. 149 Resparah	
— i. u. A. P. H. Tuvnuz (4—6). — s. u. E. P. Windman (8—16). — Beine windeshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promis  Busnuz R. 1 (1) Z. physik. Chain. 77, 1 (1911)  Simmuzzur, K. 1 (1) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Strauszur, L. 1 (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921)  — (2) Philosophia, Mag. 44, 267 (1923), 45, 1063 (1923)  — (2) u. A. P. H. Tuvnuz I Ebenda (5) 44, 965 (1923); Comm. 146 Remarkit Labor, Rasiman Kodak Co. — (4) u. C. Turnuz I J. opt. Soc. Amer. 14, 385 (1927); KodBor, 11, Nr. 267	
— i. u. A. P. H. Tuvnuz (4—6). — a. u. E. P. Windman (8—16). — Beine winneschaftlichen Arbeiten zum photographischen Promis  Busnus, K.; (1) Z. physik. Gein. 77, 1 (1911)  Busnus, K.; (2) Z. physik. Z. 6, 855 (1906)  Busnus, I.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (2) Philosophia. Mag. 44, 267 (1923), 45, 1065 (1923) — (20) u. A. P. H. Tuvnuz; Ebenda (6) 44, 986 (1923); Comm. 149 Remarki.  Labor. Emiran Kodak Co. — (2) u. C. Tuvnuz; J. opt. Soc. Amer. 14, 385 (1927); KodBor. 11, Nr. 267 (1927)	
— i. u. A. P. H. Trivatite (4—8). — a. u. E. P. Winsenstan (8—18). — Heine winsenshaftlichen Arbeiten seim photographischen Promis  Bunntzen, K.; (1) Z. physik. Gisen. ??, 1 (1911)  Bunntzen, H.; (1) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Bunntzen, H.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921)  — (8) Philosophia, Mag. 44, 257 (1923), 45, 1063 (1923)  — (8e) u. A. P. H. Trivatite; Ebenda (6) 44, 955 (1923); Comm. 146 Remarkii  Labor. Eastman Kodak Co.  — (8) u. C. Turkun; J. opt. Soc. Amer. 14, 265 (1927); KndBor. 11, Nr. 207 (1927)  — a. u. O. Bantwik (5).	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—6). — a. u. E. P. Winsensch (8—16). — Beine winsenschaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit Bunnerder, H.; (2) E. physik. Chain. 77, 1 (1911) Bunnerder, H.; (2) Physik. Z. 6, 855 (1906) Bunnerder, H.; (2) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (5) Philosophia. Mag. 44, 257 (1923), 45, 1068 (1923) — (5) u. A. P. H. Trivelle; Ebenda (6) 44, 966 (1923); Comm. 146 Research Labor. Essiman Kodak Co. — (5) u. C. Turrelle; J. opt. Soc. Amer. 14, 385 (1927); KodBor. 11, Nr. 267 (1927) — a. u. O. Bardwar (5). Bunnedy, Wharrow; (7) Photogr. Arol. 6, 269 (1866).  488	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—6). — s. u. H. P. Winderlan (8—16). — Beine winnenshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit  Bunnare, K.; (1) Z. physik. Gene. 77, 1 (1911)  Bunnaren, H.; (1) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Bunnaren, L.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921)  — (5) Philosophia, Mag. 44, 267 (1923), 45, 1068 (1923)  — (5) u. A. P. H. Trivelle; Ebenda (6) 44, 966 (1923); Comm. 149 Research  Labor. Essiman Kodak Co. — (5) u. C. Turrell; J. opt. Soc. Amer. 14, 385 (1927); KodBor. 11, Nr. 267 (1827)  — s. u. O. Bardwik (5).  Bunnaren; (1) Photogr. Arol. 6, 269 (1886). — Saine Einführung des Emplejensystellerens	
— i. u. A. P. H. Trivella (4—8). — a. u. E. P. Windman (8—18). — Beine winnenshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit 4 Burnare, K.; (1) Z. physik. Chein. 77, 1 (1911) Burnaren, H.; (1) Physik. Z. 6, 855 (1906)  Burnaren, L.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 863 (1921) — (3) Philosophia. Mag. 44, 267 (1923), 44, 1063 (1923) — (3) u. A. P. H. Trivella; Ebenda (6) 44, 966 (1923); Comm. 149 Remarch Labor. Essiman Kodak Co. — (3) u. C. Turenzi J. opt. Soc. Amer. 14, 865 (1927); Kod. Bor. 11, Nr. 187 (1927) — a. u. O. Bartowik (3).  Burnaren, Williamori (1) Photogr. Arch. 6, 269 (1886). — Beine Einführung des Bruiktenswerinheum  Branz, R. E., (1) u. G. I. Husson; Photographic J. 59 = (2) 43, 260 (1919).	
— i. u. A. P. H. Triveller (4—8). — a. u. E. P. Widerman (8—18). — Beine wimsneheftlichen Arbeiten minn photographischen Promis  diuszus, K.; (1) Z. physik. Chem. 47, 1 (1911)  Binduszus, K.; (1) Z. physik. Chem. 47, 1 (1911)  Binduszus, L.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921)  — (3) Philosophia. Mag. 44, 257 (1923), 44, 1068 (1923)  — (30) u. A. P. H. Triveller; Ebends (6) 44, 988 (1923); Comm. 149 Research  Labor. Emission Kodak Co. — (3) u. C. Tuszus; J. opt. Soc. Amer. 14, 865 (1927); KodBor. 11, Nr. 867 (1927)  — 8. u. O. Samuwik (3).  Binduscus, Wharecus; (1) Photogr. Arch. 6, 269 (1866).  — Seine Einführung des Emiliatorsysefahrens  Blans, R. E., (1) u. G. I. Husson; Photographic J. 59 — (2) 48, 260 (1919).  26 —— (5) u. F. C. Tur; Proc. ruy, Soc. Lond. A. 97, 181 (1930).	
— i. u. A. P. H. Triveller (4—8). — a. u. E. P. Widdener (8—18). — Helio winnenshaftlichen Arbeiten min photographischen Promit 4 Hungere, K.; (1) E. physik. Chain. 77, 1 (1911) Hungerer, H.; (1) Physik. E. 8, 855 (1906) Hungerer, H.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (8) Philosophia. Mag. 44, 267 (1923), 48, 1063 (1923) — (8e) u. A. P. H. Triveller; Ebenda (6) 44, 986 (1923); Comm. 149 Remarch Labor. Emissions Kodak Co. — (8) u. C. Turken; J. opt. Soc. Amer. 14, 865 (1927); Knd. Bor. 11, Nr. 867 (1927) — a. u. O. Sambwik (3).  Bullett, Wealthur (1) Photogr. Arch. 6, 269 (1886). — Seine Einführung des Emilierersellerens  Blans, R. E., (1) u. G. I. Hunger; Photographic J. 59 = (2) 42, 260 (1919).  Bl.— (2) u. F. C. Turk Proc. ray. Soc. Land. A 97, 181 (1980).  Bl.— u. u. A. W. Pomens (7).	
— i. u. A. P. H. Triveller (4—8). — a. u. E. P. Widdener (8—18). — Helio winnenshaftlichen Arbeiten min photographischen Promit 4 Hungere, K.; (1) E. physik. Chain. 77, 1 (1911) Hungerer, H.; (1) Physik. E. 8, 855 (1906) Hungerer, H.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (8) Philosophia. Mag. 44, 267 (1923), 48, 1063 (1923) — (8e) u. A. P. H. Triveller; Ebenda (6) 44, 986 (1923); Comm. 149 Remarch Labor. Emissions Kodak Co. — (8) u. C. Turken; J. opt. Soc. Amer. 14, 865 (1927); Knd. Bor. 11, Nr. 867 (1927) — a. u. O. Sambwik (3).  Bullett, Wealthur (1) Photogr. Arch. 6, 269 (1886). — Seine Einführung des Emilierersellerens  Blans, R. E., (1) u. G. I. Hunger; Photographic J. 59 = (2) 42, 260 (1919).  Bl.— (2) u. F. C. Turk Proc. ray. Soc. Land. A 97, 181 (1980).  Bl.— u. u. A. W. Pomens (7).	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—8). — a. u. E. P. Winsersel (8—18). — Beine wissenshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit diem vinsersen, K.; (1) E. physik. Cisim. 77, 1 (1911)  Binnouscory, H.; (1) Physik. E. 6, 855 (1906)  Binnouscory, H.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (3) Philosophia. Mag. 44, 257 (1923), 48, 1068 (1923) — (3) u. A. P. H. Trivelle; Ebenda (6) 44, 966 (1923); Comm. 140 Research Labor. Essiman Kodak Co. — (3) u. C. Torress; J. opt. Soc. Amer. 14, 365 (1927); KodBor. 11, Nr. 307 (1927) — a. u. O. Bardwin (3).  Binnedir, Wharrow; (1) Photogr. Arch. 6, 269 (1865). — Seine Binführung des Emulsionsverfahrens  Brand, R. E., (1) u. G. I. Husson; Photographic J. 59 — (2) 42, 260 (1919).  28 — (3) u. F. C. Torr. Proc. roy. Soc. Lond. A 97, 181 (1920).  Brandle, A.; (1) E. Physik 43, 262 (1920).	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—8). — a. u. E. P. Winsersel (8—18). — Beine wissenshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit diem vinsersen, K.; (1) E. physik. Cisim. 77, 1 (1911)  Binnouscory, H.; (1) Physik. E. 6, 855 (1906)  Binnouscory, H.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (3) Philosophia. Mag. 44, 257 (1923), 48, 1068 (1923) — (3) u. A. P. H. Trivelle; Ebenda (6) 44, 966 (1923); Comm. 140 Research Labor. Essiman Kodak Co. — (3) u. C. Torress; J. opt. Soc. Amer. 14, 365 (1927); KodBor. 11, Nr. 307 (1927) — a. u. O. Bardwin (3).  Binnedir, Wharrow; (1) Photogr. Arch. 6, 269 (1865). — Seine Binführung des Emulsionsverfahrens  Brand, R. E., (1) u. G. I. Husson; Photographic J. 59 — (2) 42, 260 (1919).  28 — (3) u. F. C. Torr. Proc. roy. Soc. Lond. A 97, 181 (1920).  Brandle, A.; (1) E. Physik 43, 262 (1920).	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—8). — a. u. E. P. Windersch (8—18). — Beine winsenschaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit diem (1) E. physik. Chein. 77, 1 (1911)	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—8). — a. u. E. P. Windersch (8—18). — Beine winsenschaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit diem (1) E. physik. Chein. 77, 1 (1911)	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—8). — i. u. E. P. Widerman (8—16). — i. u. E. P. Widerman (8—16). — Helion winnowhaftlichen Arbeiten minn photographischen Promis (4 Businessen, K.; (1) E. physik. Chain. 77, 1 (1911)  Binduserer, H.; (2) Physik. E. S., 855 (1906)  Binduserer, H.; (2) Physik. E. S., 855 (1906)  Binduserer, L.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (2) Philosophia. Mag. 44, 267 (1923), 44, 1068 (1923) — (2) u. A. P. H. Trivelle; Ebenda (6) 44, 966 (1923); Comm. 149 Research Labor. Emission Kodak Co. — (2) u. C. Turkers; J. opt. Soc. Amer. 14, 865 (1927); Knd. Bor. 11, Nr. 867 (1827)  — s. u. O. Samdwik (3).  Binduson, Williams des Emilians Photographie J. 50 = (2) 42, 260 (1919)  Binduson, Williams (4). Trivelle Proc. ray. Soc. Lond. A. 97, 181 (1920)  — (5) u. F. C. Turk: Proc. ray. Soc. Lond. A. 97, 181 (1920)  — (5) u. F. C. Turk: Proc. ray. Soc. Lond. A. 97, 181 (1920)  — (5) Ebenda 48, 762 (1930)  — (5) Ebenda 48, 763 (1930)  — (5) Ebenda 48, 763 (1930)  Biranduson, H., (1) E. Elektrochem. 84, 478 (1928)  Branduson, H., (1) E. Elektrochem. 84, 478 (1928)  Branduson, H., (1) U. E. Tribuson; E. Photogr. 86, 88 (1934/86)	
— i. u. A. P. H. Trivelle (4—8). — a. u. E. P. Winsersel (8—18). — Beine wissenshaftlichen Arbeiten zum photographischen Promit diem vinsersen, K.; (1) E. physik. Cisim. 77, 1 (1911)  Binnouscory, H.; (1) Physik. E. 6, 855 (1906)  Binnouscory, H.; (1) J. opt. Soc. Amer. 5, 171, 868 (1921) — (3) Philosophia. Mag. 44, 257 (1923), 48, 1068 (1923) — (3) u. A. P. H. Trivelle; Ebenda (6) 44, 966 (1923); Comm. 140 Research Labor. Essiman Kodak Co. — (3) u. C. Torress; J. opt. Soc. Amer. 14, 365 (1927); KodBor. 11, Nr. 307 (1927) — a. u. O. Bardwin (3).  Binnedir, Wharrow; (1) Photogr. Arch. 6, 269 (1865). — Seine Binführung des Emulsionsverfahrens  Brand, R. E., (1) u. G. I. Husson; Photographic J. 59 — (2) 42, 260 (1919).  28 — (3) u. F. C. Torr. Proc. roy. Soc. Lond. A 97, 181 (1920).  Brandle, A.; (1) E. Physik 43, 262 (1920).	

Namen- und Quellon vermiehnis.	501
STARE, J. <sub>1</sub> (1) Ann. Physik 85, 461 (1911)  STEPOMERY, A. <sub>1</sub> (1) Photogr. Ind. 1024, 649  — — (8) Photogr. Reselv. 68, 915 (1998); Camera 1988, 238  — — a. u. G. Kocat (8).	411
Security, W. 1 (1) Z. physik. Cham. 185, 275 (1927)	91
Sentum, E.: (1) E. Photogr. 18, 849 (1913/14)	438
— (4) u. — Ebends 8, 369. — (5) u. — Hhords 18, 309 (1013). — (5c) u. — Hhords 18, 309 (1013).	848 848 848
—— (6) u. G. von Kujawa: Z. Photogr. 18, 80 (1924/25). —— (7) u. H. Brandsmunt: Ebonda S. 11. —— s. u. H. W. Voges (4a).	100.
Seman, A., s. u. P. Falimann (3).  Seman, J., (2) Bilsen Jb. 18, 289 (1890)  Semann, H., s. u. F. C. Toy (5).	871
Brock, H., s. u. R. Schwark (1). Srome, W., s. u. K. Schaum (15). Srome, F.: (1) Photogr. Woodenbl. 7, 229 (1881)	<b>33</b> H
Beraum, Ph. (1) Kinotechnik 7, 209, 218, 421 (1925)  Beraum, F. (1) Dimert., Borlin 1924  a. u. W. Nombauk (2).	119
Studen, Pr. 1 (1) Fortschr. Rönigenstr. 23, 277 (1925) Success: Scho für die Chromatvorfahren wichtige Hattleckung Sympane, Tr. 1 (1) Z. Photogr. 20, 38 (1920/21)	. 1 6, 275
—— (3) u.H. Ambanascar: Photographic J.61 = (2) 45, 326 (1921)	9, 230 0. 211
Swame, S. S., s. u. S. E. Schupfard (11).  Talbox, W. H. F. verwerklet Thiosulfat als Fixionnitiel	
Taraner, A.A.K., (1) u. A. W. Doracomo : Photographic J. 85 = (3) 19, 273 (1805) Taraner, H., (1) u. Tr. Remandemy: Photogr. Korresp. 45, 269 (1906)	476
Taylon, H.; (I) Brit. J. Photogr. 68, 409 (1991).  — H. S.; (I) Proc. roy. Soc. Lond. A 168, 105 (1985).  Tharm, J. S.; (I) Brit. J. Photogr. 51, 278 (1904).  Thomas, A.; (I) Z. Physik 28, 204 (1994).  Thomas, H., a. u. H. Seammondet (I).	. 3461
Tomer, H.: (1) Z. physik. Chem., A 140, 855 (1939) 77, 83, 135, 143, 365, 276, 310, 323, 25	13, <b>334</b> . 480
Towner (1) Photogr. Arch. 8, 127 (1807).  Tor, F. C.; (1) Philosophie. Mag. (6) 44, 353 (1923); 45, 715 (1923) . 141, 24  — (2), E. R. Davine, B. H. Chawroph u. B. Farrows Z. Photogr. 27, 191  (1939/80); There. von H. Herrichto.	
— в. u. R. H. Shans (S). [Traff, (I), u. Münon]: Edore Jb. 29, 441 (1915/20) - Traus, W., s. u. R. Glookse (S).	
Traysmar, A. P. H.; (1) E. Photogr. 6, 197, 211, 237, 272, 237 (1908)	10, 817 00, 319
—— (d) ——— u. S. H. Summand: Photographic J. \$8 = (2) d8, 407 (1932) —— (d) u. S. H. Summand: The silver bromide grain of photogr. combines Monogr. of theory of phot. Nr. 1. Rochester: Heatman Kod. Co. 1931.	. 329
(6) u KodBer. 9, Nr. 285.(1925); J. physic. Chem. 29, 1509 (1925) 140 1. u. B. P. Loyeland (I).	<u>'</u>
— s. u. S. H. Ermyard (16—19, 21—24). — s. u. O. Turks (2). — s. u. H. F. Wisking (3—16). Truck, A., s. u. J. M. Hum (36 s).	. =0
Tomcail, O. (2) Astrophys. J. 49, 881, 881 (1918)	
	_
<b>表面施老者表表</b>	

Tosuramow, J. v.: (1) Photogr. Korresp. 40, 594 (1903)
Treeta, (l., /1) J. coi. Soc. Amer. 13, 559(1935); KodBer. 10, Nr. 358(1935), 154, 1461
— (3) u. A. P. H. Tarvartz; Photographic J. 68 — (3) 53, 465 (1938); Kod Ber, 13, Nr. 341 (1938)
— в. п. I. Surmantaria (4).
Unconner, W. A., s. u. B. Lumma (3).
VALEBERA, B. 1 (1) Photogr. Korrup. 86, 878 (1890); 84, 489 (1897); Bdars Jb.
19, 502 (1896)
- (5) Die Behandlung der für den Auskopierprunen bestimmten Hamildom
pagiere, Helie e. d. 5, 1590
Valuoques tônt mis Bleissetts
Vocare, H., a. n. B. Wraspin (1).
— H. W.; (1) Postandorfs Ann. 119, 497 (1859)
90, 620 (1887)
— (4) Handbuch der Photographie. Hereneg. von H. Lasmaner S, 2. Toll. —
Photographischer Maschinendruck in seinen verschiedenen Aberten. (W. HADOK).  —— (4e) Ebenda 3. Tell. — Die Kopierverfahren, bearbeitet von H. Stramm.  Berin 1925
— — (4s) Ebenda 3, Tell. — Die Kopierverfahren, bearbeitet von H. Straum. Berin 1925
Vocame, H., s. u. P. P. Koon (8), Vocame, M.: (1) Dissert, Leipzig 1910
(f) X. Photogr. 90, 180 (1820/51)
— — (5) Z. Helstrochum, 80, 808 (1999)
——————————————————————————————————————
—— (7) u. —— Riesa Jb. 29, 280 (1915/20)
WATE, E. J.; (1) Briess Jb. 25, 28 (1911); 26, 118 (1919)
WAZEER, R., S, U. H., MITTER, (F).
WARRING, B. (1), G. LERRIZUEZ U. H. S. JOHARRING Ann. Physic 84, 25 (1907) 163 WARRING, A. (1) Photography: The principles and applications. London: Con-
wandwoon, Tm. u. H. Davy: Vocations der Photographie
- u. W. H. F. Tarmor steller. Bromellberpapter her
Windows, F. 1 (1) E. Physik S, 480 (1080)
—— (6) Z. Privalk 19, 223 (1923)
(4) E. Photogr. 90, 191 (1990)
Windows, F. 1 (I) S. Physik S. 480 (1920)  — (8) S. physik, Chem. 98, 480 (1921)  — (4) S. Physik 18, 223 (1923)  — (4) Ebenda 84, 207 (1925)  — (5) S. Photogr. 20, 191 (1930)  — (6) E. Photogr. 20, 191 (1930)  — (7) u. Fa. Lühn 1 Hbenda 27, 313 (1922/20)  — (7) u. Fa. Lühn 1 Hbenda 27, 313 (1922/20)  — (8) u. W. Squinzan 1 Bed. Alead. Ber. 1921, 541  Windows, Cr. B. 1 (I) J. opt. Soc. Amer. 18, 327 (1927)  Windows, H. 1 (I) S. physik. Chem. 34, 305 (1908)  Windows, J. B. B. 1 (I) Brit. J. Photogr. 38, 551 (1911)  Windows, Ba. a. u. O. Marrings (I).
— (4) u. W. Southann: Beel, Alend, Ber. 1881, 541
Wans, H. (2) Z. physik. Chem. 54, 205 (1906)
Waterstein, J. H. B.; (1) Brit. J. Photogr. 59, 551 (1911)
WEITERE, Fr. F.: (1) S. Photogr. 7, 113 (1909)  — (5) Die photographisch-chemische Industrie, Drasilen u. Leipzig: Stein-
kopit 1936
Whiteha, A., a. u. A. Hennes, (3), Whiteham, B. A., a. u. A. H. Kinses (3),
Verl.Gen. 1937, Bd. la. Wresersaw, E. P., (1) u. B. F. Quinki, J. Frenki, Inet. 200, 261 (1937) . 254, 250 (5) u
——————————————————————————————————————

Namen- und Quellenyaranichuia.	503
Wightenar, H. P. (J), u. S. E. Berppard Drw. Wightenar, Trivelli u. Sheppard KodBer. S. Kr. 103 (1890); J. physik. Chem. 25, 181 (1921)  — (6) u. — hew. — u. — II. KodBer. S. Nr. 124 (1921); J. physik. Chem. 25, 561 (1921)  — (5) u. — hew. — u. — III. KodBer. C. Nr. 148 (1922); J. physik. Chem. 27, I (1923)  — (5) u. — hew. — u. — IV. KodBer. C. Nr. 153 (1922); J. physik. Chem. 27, 141 (1922)  — (7) u. — hew. — u. — IV. KodBer. V. Nr. 172 (1922); J. physik. Chem. 27, 466 (1923)  — (5) u. — hew. — u. — IV. KodBer. V. Nr. 172 (1922); J. physik. Chem. 28, 529 (1924)  — (5) u. — hew. — u. — IV. KodBer. S. Nr. 200 (1924); J. physik. Chem. 28, 529 (1924)  — (5) u. — hew. — u. — IV. KodBer. S. Nr. 200 (1924); J. physik. Chem. 28, 529 (1924)  — (5) u. — hew. — u. — IV. KodBer. S. Nr. 200 (1924); J. physik. Chem. 28, 529 (1924)  — (5) u. — hew. — u. — IV. KodBer. S. Nr. 200 (1924); J. physik. Chem. 28, 529 (1924)  — (5) u. — hew. — u. — IV. KodBer. S. Nr. 200 (1924); J. physik. Chem. 28, 529 (1924)	28 28 28 28 28 28 26 26
Wilder, B.; (1) E. Photogr. 25, 153 (1923)	168 188 188
—— (8) Hherida 50, 447 (1903)  Winterest, B., (1) u. H. Vossel, Kolloki-Z. 30, 47 (1923)  Wood, R. W.: (1) J. Soc. Aris 43, 235 (1809/1900); Eklers Jb. 15, 176 (1901)  WULFF, P.: (1) Z. Photogr. 23, 145 (1924/25)  —— a. u. O. Markelles (2).  Weumons, R. W. G.: (1) J. Frankl. Inst. 185, 340 (1933)	3481 37 325 1501
Emmanur, A.; (1) C. r. 174, 443 (1933)	829

peblication a, v. Hellichtentwickmehilisisrung durch Metalleske 243.

Detailleurve, die 373.

Detailplaite, die, u. die Gonzumasche Methode der Detailwiedergabehentenming \$88. Detailwiedergabe, die \$67. an verschiederen Stellen einer Schwär-

magazire 373.

Anforderungen an sie für verschiedene Telle einer Kopie 384.

vermhiedener Papiero a. v. Chlorellher-galetine-, Aristo-Papiero utw. Dichie, optische, ihro Massung 181. Besiehungen swischen Komprose oder

-messa u, for 180, 163. die Quellung der Schleht in flusen Min-find unt sie 168.

Untertailing in visualle und photographishe Dichie 188, 342.

Abhängigkuts von der Hatwick-kungsdaner 312.

Dichte, Messagen desselben en Pepieren 370.

Dichteskals, die \$73. enemishero 875. totale (oder maximale) 275. manutabare, für vannhisdene Papiere

Drawn-Verfahren 443. Diffusionalishthof, Allgumaines 50, s. u.

Anthomovernien, Diogen 199.

Dommers Verlahren 463.

Doppalezhichtolatien 50, Dunicellanumerbalenskiung 107, mistivo Bieharbeit sweier en 107. ihre Mehaheitskurys 102.

dunkle Korner, Begriffshestimmung 22. Duralmanarques 53,

Brancasan-Riffeki, seine Begriffsbestimmung 234. Randatiski 225 Fischmelicki 185.

wird durch Bismaralainniwiskin vermieden 225.

Richmetelle, die Grundlagen der Tunung demis 499.

denngarremmegen einiger Salse von 481.

Edinal 194

Minorgan 193.

Minorgan 193.

Minkenschichten, Begriffsbestimmung 30.

Ange Haustellung 30, 158.

Schwirzungskurve einer solchen 179, Hannoulatuniwielder 162,

enselm, die, Koplerverfahren demis

thre Photochemie und thre Ansendung and die Photographie 450.

Blekironen, ihre Absorption in Brum-allhergeletikusskichten 108, 110, thre believerangelores 188.

Hapfindlichkeit 165, s. such spektrale R. Resplindishlast ones Koms, Definition mit Hilfs der Begriffs "Reflesim" und "Entwicklungskahn" 262. Verteilung auf die Kornklessen einer Hamision 265,

Remaindlichkeit eines Korns, weiture

Ammgen dazu 267. und Größe soiner Reiffusine 268. Quentonize forwahmeheinlich wd keit und seine Größe 268.

Bundstoneheutellung, Prinzip der 4. Bhergienubeute bei der Photolyse der AgBr-Gelatinsschichten durch vorenhiciane Sirahlenarian 138.

Barriementing (Strablungsmeasing)

Entwickelberheit der Körner, die Binwirkung von Chrometure und Jodhallum darauf 230, 239.

einer Remulaion abhitogig von der vom Korn absorbiorien Rosegie (Quantenenhi) \$55.

Entwickelbarkeit, die, von bindemittel-freien AgBr 246. eines Korns (Principielles) 238, 268, und die Größe der Belümme 268. sowie die Trefferwahrschofnlichkeis durch Lichtquanten 268

Hotwickler, thre Anordnung nach der Dispersists des von finnen entwickniten

Billherniederschlage 70. Hotwickler (thre Higenschaften und thre Chamie), Zusammensolamy 187. Reduktionspoinntial 187.

die Rolle der Alkalien 185. die Rolle des Sulfite 181.

gabrimhlicheten lintwickennbeitenen: Adurci, Azridel 192, Brandustechin, Diogen, Hiltonogen 193, Heimel, Elyain 194, Hydro-chinen 195, Heidel 196, Metrochon, Ortol Resumble charal 106 Non-Ortol, Paramidophenol 197, Para-phenylendiamin 198, Pyrogaliol

Temperaturkoeffisienten einiger von ihmen 200.

novalatentwickler für Beneltomotrie nach Bonners 168.

Hatwicklessubstances, Principlelles über füre Konstitution 254. Entwicklung, die, von Bichromatgelatine-

schichten 447.

iniwickingsanenisstellen 230. ihre Verisikung am Korn 230. die Eshl je Korn in Abhingigkeit von der Korngrüße und der Hapositios. 11,

ihrs Vertaliung swisshen Oberfilche und Inhals des Konns 238.

die Zehl je Korn in Funktion der Belichtung bei einer mit GrO, behan-delten Schicht \$40.

Heitwickiungsfaktory, seine Abbüngisteit von der Rotwickiungsdauer 213.

Butwickingsquarkwindigholt, thre Ab-hangigholt was der KBr-Monge 18. ihre Abvon der OH-Ionenkonsentration 188.

abhängig von der Kommitration der Butwicklersubstans 214. Hatwicklungsgeschwindigkeit, abhängig von der Alkalikomentention 217. abhängig von der Bramicikonsonkrition 210. shhingig von brumelberlösenden Sub-

statem Mil.

shhingig von Natriumhyposulfit 222. Butwickinggrapiers, thre allgamoine Bo-scheffenheit und thre Verscheitung

Entwickingsvorgang, die Reaktionsglei-eiung 204. die Gleicherwichtstonstenten für Hison-organ 205.

in alkalischer Lösung 206. die Steilk des Eintwicklungsvorganges in saurer Lösung mit Riesnowalas 205.

in alkalienher Lösung 206, die Khetik, das Bindringen des Bint-wicklers in die Selnicht 208, die Kinstik der Quallung 208, allgemeine Gesstemäßigkeiten dabei

der Temperaturkneithdent 237. Zusemmenfassundes sur Kinotik 237,

seine Muigr 1929.

mikresimpische Uniersuchungen 228. die Rowieldung des einselnen AgBr-Keines als prinzipielles Charak-jeristikum 228.

die Uhorstitigungstheorie von Osr-warn-Aussia 244, das shemische Gleichgswicht bei ihr

944.

als heterogeno, katalytisch beschleu-nigts Grenzflischeuresktion 248. susammenfassende Dezstellung und theoretische Verstellungen 280.

**Briwiski**an micen, s. n. Bhirviskhings

Expositionaliste, die sagratabare, bei verschiedenen Papieren \$80.

Faktorenantwicklung 200. Ferbenanpassung, die, der Photochkride

Farbentlichtigkeit der photographischen Plette (Wannace-Hillele) 67.

Ferbeioffmengen, von AgBr adsorbierte

Fascestruktur der Geleitineschichten 43. Fehlexpositionen, ihr Ausgleich 109. Fehlexpositionen, 70, 197.

Furthysnidionung 401. Finischilder, die Chemie technischer (stunie, Hitrie-, Schnellftzierbilder) Fizieren, Hinfluß der Durchmischung der Fixicritisung 337. der Beschaffenhott der Schicht 337.

der Gerbung der Schieht 387.

Fixierprosos, der, seine obsmischen Ro-aktionen 822. reino Kinotik 334.

des Konseniestionssystemm für die Fixtornois \$35.

seine Temporaturabhängigkeit 336.

Fixiorproses, soins Boots lineaung durch Bühren oder Bowegen 385. Fixiorsals, a. Natriumhyposulti. Fixiorsals, der, seine Grundlagen 448. die Herstellung der Rastomogative 482. die Herstellung der Flachdruckkil-

achess 488.

y-Wort, dor, some Begriffsborthumung 107.

saine Besinflussing durch die Intend-tit der auffallenden Stanhlung 295.

durch Ulterroteschbelichtung 311. der Sehwärzungskurven einiger Ent-wicklungspapiere, seine Abhängig-lest von der Heiwicklungsfauer bai salahan 370.

missiocor — für einige Papiero 389. Gelatina, ihre Funktion bei der Eini-stehung der Ermulakan 18. fhre Reliaulustana 20.

ihr Moleiniargowicht 20. Größe einer Missle 27. ihr Verbindungsgowicht 27. ihre Quallungsgowicht 27.

thes Adeorytion dos boim Fixtaren go-"atell upoint translation and the

thro spektrale Absorption 364. Gelatinetheraug, der, bei Papieren 397. Gelhfilter, ihre Wirkungsweise 105.

ihro Anwendung beim Kepleren mit Amkoplusehichisa 419.

Glyzin (Glyzinizei) 194, 195.

-entwickist, sein simplicitielt gegen
Spuren von Fiziernatron 195.
Generale-Keil, seine Herstellung 108.
Gradation, Hinting der Korngrübenver-

telling innachalls der Remuleion auf

Gronngradient, der, in den Hehatten bei einigen Protecen 389, 301. in den Lichtern bei einigen Papieren

259, 391.

Guoratonens Gene Gunanklipak 445.

Gummi-Blackverfahren 464.

II-Strahlen, ihre Hinwirkung AgBr-Gelatineschicht 186. thre Mawirkong and die Halbtonwiedersabe, die, bei den versehle-denen Verlahren der Reproduktionstechnik 470.

Halogenellberkürner, kristellographische Daten 38. Kristalliormen 89. a a Komogroße. ihre Richtung in der Schicht 41. Heinschurm 164. Heliopayure, s. unter Tieftiruck. Helliohiantwicklung 200. Helichstedemil, des 371 Helligheitskoutrast, der 372. Hamsonn-Hitchi, experimentalles 315. allgameine Versuchsbedingungen 316. Hansonar-Effekt, die Mares des letenten Lichtes vor und nach der Ultrarotbeliehtung 331. seine Doming 824. Hoshdrook, der, seine Grundlagen 468. die Herstellung der Resistagestive 478. die Reguitverhichten defür 477. der Jodeliberkollothungsvans (des neem Verfahrun) dabel 477. Bronnilberimilodiumverfahren debei Herstallung der Druckformen 480. 1. Positivpromë 481. 2. Atspromë (Chamigraphie) 481/482. Zhkverishran 481. Kupferveriahren 481. Hydrochinan 196.

Inertie, ihre Begriffsbestimmung 166. "innere Heitelektrischer Hillekt 91. Interestità der Strahlung, ihr Rinfins auf die Schwirzungskurve, allgameines the Binting and die entwickelte Dichie

bel vermisieren Impleienstypen the Einfluß auf die meximal embelchalhare Schwitzung einer Hamiltion

the Binflui in den einselnen Korngrößenklassen einer Emulsion 200, für Einfinß auf die entwickelte Dichte bei verschiedenen Entwickings-

hadingungan 300. In:Biofini and dioSchwärzungskurys bei versehiedenen Simhlenerium 806. ihr Hinfind in Abhitapigusti der Wellenlinge des Lichtes 305, hei Röntgenstrahlen-Roposition 305. e- und A-Strahlen-Happel-Mon. 306.

pi der Hickironen Haposition 207. Überblick und Deutung der Ergebnie 311.

Intermittenzellekt, der 307. Ioneondorption 14. und Macinnile 14. und Bnietchung eines Sols 15. Bessteungslichte der Körner 48. Martine and die Absorption a unte Almorphion. Isophoten, die, bei Resiscenfeshmen 476. J. t-Geneta a. "Interrität der Strab-lung".

s. a. Behwärsungsgesein. Jodelbergshalt in Hennistenen 10, 18.

und Korngröße 19.
Jodalberkollodiumproueß (names Vorfahren) beim Hoebdrock 477. Jodesskrolledhunschiehten, ihr Austi-

виндаченнодии 479.

Kaliumjoriid, seine Wirkung auf die Ent-wicklungsgeschwindiginit 222, Kaliumjoriid (a. a. unter Lauren-Minkt). Kalitypie 454. Kanaleirahlen 187.

Katalyse, die, des Kilbors het der Oxy-dation von Hatwickierkermen 247. bei dar Abscheidung von Eilber in olnem physikalischen Eintwickler 348.

bei der Abschaldung von Silber aus einem physikalischen Bintwickler in Gelatineschichten 251. in Abhängigneit seines Verteilungs-

sustandes in Goletinsvehichten 261

boi der Entwicklung a. n. Hotwicklungavorgang. Kathodenstralen a. u. Elektronen

Kongulationstheorie a, unter Bolarienűň.

Konra-Maurines-Photomotor, das 155. Korraanse Reliefvurfahren 465.

Korn s. s. u. Butwickelbarkeit der Korner,

Kom, entwickelten, Abhängigkeit soiner Größe von Entwickings- und Be-Hehtungsbedingungen 67. Veränderung soiner Komform 68.

die Whiting der Paraphonylendiamin-Butwicklers 69,

bei physikalischer Entwicklung 72. die Tiefenveriedlung in der Schloht 72. bei Lichistrahlen 74, 200.

bei Lichistrahlen 74, 200. bei Rönigenstrahlen 74. Die Abhängigkeit der Kormahl von Butwicking und Belichtung 74. Korndaten 10, 35, 265. Körner, physikalisch entwickelte 222. a. Halogansilberkörner. Kompröse 28.

Unismuchung ihrer Verteilung 29. thre Messang 20. Sedimentations malyne 20. Proquentumicities 50.

ihre Vertellung und die photographi-schen Rigerschaften der Schröbis?. thre Vertelling und the Binting auf die Gradation einer Hauleion 270. Komgrößenklauen, Abhängigteit der Zahl der entwickelten Romer ver-

whiedener, von der Beliebtung 213, die enterrechende Abhängigkeit bei mit Chromeliure behandelten Schlobien 139.

Kornkiumpen 219, korniose Schiöhten 268, Karamasse, die Abbingiskalt der mitt-leren — in antwickelten Humbstonen bei steigender Belichtung 264. Karamag, die, auf den Tiekkruckeltenhoos 456. Komaškiumon en Einkomajnishten 75. 158. en normalen Schichten 158. Kommuney-Rijokt 58. Arbeitsverfahren dafür 57, 58. Krouszaster 473. Kuptervectshren 481. Kurvo, clio, clor areton Ablations alog H 376, 353. Lachung kullokler Broundthertellehen 17. LAIMER-Hijoks 222. latunies Bikl 111. saino Substana 111. dio Subhalokitheorie daftir 119. die Silberkeimtheorie daftir 119. Vortollung der Masse dasselben auf die Zahl der Bromelberkörner bei Abscription versalisaters Strahlungsversulariar syrahimos-clementarencylen 188.
Vertellung der Masse desselben auf die Bremsilberkener bei Röntem-und a-Strahlen-Exposition 279, topographische Silbervertellung im Korn (sandhilderte und nicht-sondhilderte Silberten) 148. s. a. Courtenaumbeute, titrierio Masso in Luystamminen Schichten 266. soine Hasse vor und nach der Ultra-zubbelichtung beim Hassonur-Hilloki 231, Leimitruck 458.
Lichtidruck, der; seine Grundlagen 488, 487.
Remackern dahel 487. Lichtfiltz, monochromatische 160. Liehthof, der almosphirische 46. der fokule 48. Liehtpansverfahren 459, 463. Liehtpansverfahren 159. Quockalibertempitemps 160. Hamedumfismme 161. Blimlichtpulver 161. Lightstrom 164. Lemmarasche Binge 345. LARPICARE-Platten (-Bimulelon) 265. Vorschrift so their Hearisthing 255. Design einer Levensaus-Bennisten 265. titelario Mano des intenten Bildes in Lucintampohen Schichten 200. Lithographisteine 483. Löstichkeitsgrodzkie der wichtigsten fill-bersche 388.

Luftschleier bei Entwicklung mit Hydro-

ohinon 195, Lumensakunde 164,

Magnesiumflammo 161, thro Furbiannousiur 161. Marranta-Polarinationsolotometer 154. Mothyloublau als soldelororzougondor Elect 955. Advantion durch Bromellior (Adeop-tionsisothermo) 256. Withing auf oine Bromelliergelatingseidalt 256. noine Konstitution 250. Metpeldnen 197. Metol 106. Motol, Abstirmnung des M.-Entwickless 199. Motolbydrochinon 197. Missilarthourio 67, 1471. Misellen, ihre Definition 1471, optimie Packungstichte 1471. timere Entwicklung 1471. Molrobildung bel Restarnegativon 477. Machrello II. thermeshe II. durch Lagrang 11. Ionsonderspilon dabni 14. Names Verfahren behm Mochdruck 477. Matrimohypesullis 333, sein Binfind auf die Batwicklungsgeschwindiskeit 232. Matrimolisis, s. unter "Aksspierwirhoung" Negrographic 452. Noutralo Zono 174 Oberfische, die, eines Papieres, ihr Einfluß auf die ontwickelte Behwärzung in ihrer Abhängigkeit von der Barytage 306. Objektumlang, der, subjektive 872. objektivo (odor wahre) 372. militiare had voeschiedenen Objekten 374 Minoberusk 489, 489. Öldruck 458. opileche Dichte u. u. Dichte. orijochromatische Schichten 108. Ortal 197. Osmwatab-Reifung 14, 17. Osalidverfahren (Osaphan-Film) 485. Osobromdrusik 488. Packungeilelitz, optische 1471, panabromatische Bebiehten 106. Papiero, photographische, ihre Empfind-Hohlmit (specif) 276.

sensitometrische Konstanten dielger
Paplemorten 277.

Bestimmung ihrer Wiedergabeithigkeit 383. dis Methode von Gozonna 281. von Journ 885. Perumidophenol 107. Paraphenylendiamin 60, 198. Parameters Gummi-Risenveriahren 484. Phonomicania 201. Photochloride, die, fime Natur \$54. ihre Synthese 356. thre Furbenempassing \$58. Photochronien von Possavir und Bac-quesar 250. Photodichrolemus, industries 67. Photolithographie a. u. Flachdruck. Photolyse des AgBr 90, 92, a. a. unter latentes Bild. manmentamende Duratellung der Vorgings debal 148. Photolyso, die, der Bromellbergeleitne-schiebten 87. Nachweis der Silbersmanheidung 118. a, e. Quentenguabeuta. Photolyse, die, des bindemittelfreien Beamilbers 118, 180. Nachweis der Bromahspaliung 113. der Ritherensscheidung 117, 118. Folgensktionen dabei 116. Abhängigiseit der Lichtempfindlichkeit von den Fällmonbedingungen 197. photometrische Konstante P 70. Photomba, filler-Alberdires 419. Silber-Albertarires 419. Physikalische Entwicklung vor dem Theleren 202. nach dem Fixieren 202 Varschriften für Haterickier 203. Art des Fixierene 208, Pigmentdruck, eigentlicher 455. Pigmentwerfahren 454. Pinakryptokalb 901. gran 101. Prottypie 483. Prastus Withingshousismie 87. Platinanskopierverishren 443. Platfodruck 449, 469. Polarienticomphotometer mach Manuscia 154, 188. positive Strahlen, greignete Schleirten für ihren Nachweis mit dem Messenktrographer, 110, Positivmeterial a. u. Ann Positivareness, dio, Allgamaines 251. Prülminer a. n. Raster. Pyzugailoi 199. Quantumenthenie e, ihre Definition 88. bai der Photolyer des bindenstäelfreie Bromelbers 120.

temtenambenie e, fire Definition 88.
bui der Photolyer des bindemittelfreien
Bremellbers 180.
Untermellungen zur Brumkfrese 180
em Silberdreue 186, 187.
Aquivelentitrierer 186, 186.
bei der Photolyes in Brumgeleitnesshichten 181.
Titerfor des photolytisch gehildeten
Silbers in Brumsilbergeleitneschichten 183, 186, 267.
in sendblisieren Brumsilbergeleitneschichten 188,
in Brumsilbergeleitneschichten bei Beschichten 187.

Quantentheurie, die, ihre Anwendung auf die Absorption in photographischen Behichten 87. Quantennahl, die kritische 368. Queckellberdampliampe, Intensitätsvertellung in ihrem Spektrum 160. Quellung der Schicht, ihre Kinetik 208. und Härtung der Schicht 308. und Härtung der Schicht 308.

Rakalmewer, das 487. Rakaltiefdrunk 488. Bapidentwickler 188. Rester, der, sur Besthumung des Auf-Verhältnis der Linien- sur Abstanda-bratio bei diesen und des Aufkisungsvermögen 61. ficherfilmige 61. die Theorie seiner Verwendung in der Reproduktionsteelmik 473 Bildwhiung hei - verschiedener Weito Bellexion des Bromellhers 68. Bellexionslichthof, sein Durchmeser 47. Intensitätsvertellung in finn 48, some Vermeldung 40. durch Hintergul 50. durch Doppel- und Zwiechenschichtons 50. Regressionsibecrie s, unter Bolarisation. Beiffeime (fillbermittellerine), Bracogung sichtberer an Bronnilberkeimen ihre Wickermiods beim Aufben der di-rekten Behreitrung 144. Belfung und Kombildung 15 Kongulation der Körner 17, und Machineligitär 18. Refungamittel 18. Refrongsprened 11. Reproduktionskamera 478. Reproduktionstachnik, die, ihre Grund-tateschen und Überbiick 467. s. s. Hoch-, Tief-, Flach- und Lichtdrock, die Halbtenwiedergabe bei den vor-schiedenen Verfahren 470. Vor- und Nachtelle der verschiedenen Verfahren 471. Rodinal 198. Abstitutuing des Butwickies 199, Intgançosot, I absorbiertes Qu Rénigangueni. macht 1 Bromellbeckurn entwickelignosicablen, ihre Ahsorpilan Branellhergeletineschichten 108, Roni Ahsterpilan in

ihr Schwichungskoaffsient und ihre Zentreuung 100. Hoerdennbeute bei ihrer phottigr. Wirkung 100, 187. ihre Schwirzungskurve 181, deren Deutung 278. Bönigenstrehlen, die Verteilung der Masse des latenten Bildes auf die Bromallberkürner bei Röntgenstrahlen-Expedition 179.

bet Bestrahlung mit finnen hat die Chrometure keine desersibilielerende Wirkung auf Bromsilbergoletineschiehten 280.

ihnen gegoriber spielt die Komgräße die Hamptrolle für die Hampfindlichlaris der Handelenen 281 das Bohwitzstingsgessts (J - s - Gesots) bol

diaman 800. Ross-Billish 57.

Arbeitsverishren dafür 57, 58.

Rotationstieldruck 480.

Bojationsverfahren der Beprochuktionstechnik, Rotations-Tiothruck, Rakel-Tientrock 480.

Rumalkorn, dan, beim Liebschuck 487.

BABATTIM-Hitloht, der 127. Bohistontskips (- Bohisto) 58.

seine Busiehung sur Streumig und sum Trübungsfaktor 59. Schicht, Khetik ihrer Quallung 208.

ihre Hartung 108.

Schichtdicks von Platten und Filmen 10. Schleier, Korrektien seines Rinflusses 167.

der Behleierfaktor N-s 168.

s, a. u. Luftschleier. schleierermogencie Stoffe, Wannerstoffsupercayd 365.

Matriummanib 256. Matrylanbiau 258.

Schlußbildung, die, bei Restersufnahmen

Schnelbrementiofdruck 487.

Sozureaur-Pintten 98, 110. Schwischungskooffinient z der Böntpenstrahlen 100.

SCHWARMCHUD-Hangmuni, der 282, 200. neine rechnerische Bestimmung 202, 205. Schwärzung, die entwickelte 151. die aksolnie 157.

die direkte, an bindemittelfreien Bromellberkrietallen und sehmeken

en Emulsionskörnern 141

und Masso des photolytisch gebil-deten Bilbors 148, die Bedeutung der Relficelme für sie 144

Behreitzungelischen desensibilisiertur Behreitzungelischen desensibilisiertur Behichten 202.

Schreitraungegesste (J. 1-Geneta), dan, bei den Ohrennahveefahren 447.

Solwarsungskurve, Malibegriffe für sie

151. Hinfins des Hintwicklungseisper auf sie 160.

Bidentung der Durchmischung der Material language for the 169.

Schwärzungskurve, der Liebtstrahlen 173. numerische und legarithmische 174. bei einigen technischen Ermisienen

church the Bilbockurve dargestalls 177. absorbierto Liehtmongo in absolutom

Hacrismas 177. cher Binkamechicht 170.

durch die Kornschlieurve dergestells 179.

bol physikalischer Entwicklung vor

und nach dem Fixtorun 180. der Röntgenstrahlen 181. ihre Abbängigkeit von der Wollen-

lingo der Strahlung 182, numeriasho und loparithmischo

Kurvun 188 der «-Birehlen 184.

mmarksho und logarithmissis Kurm 185.

der A.Birchlen 166. der Kathodenstrahlen (Blokteonen) 186.

der Kanalstrahlen 187.

thre Nechalimung in Climigor Phase 250,

thre Douting 251.

die Deutung der Lichtkurve 241. die Formal bei gleichartigen Körnern

die Doutung des Durchhangs (des unte-ren Gobiets) 270.

die Deutung der Röntigen-, α- und β-Strahlenkurve 278, 280.

Deutung denelben bei physikalisaber Hatsricktung aschdem Fixierun 288.

Einfinß der Strahlungsintensität auf diam 988.

ihre Derstellung bei Intermitätsveris-tion (Schwinzungsfläche) 289. Einfinß der Intermitions der Relieb-

tung auf diese 211. der photographischen Hohlehien; ver-gleiebende Zusammenstellung 252. einiger toehnischer (Chior- mul Brown-

einiger teenmanner (Unter- mitt isrunnilber-) Papiere 368.
der Amkopiermhiehten 419.
der Bichrometgeistbeschiehten 440.
Schwärzungsmasser, ein, für Papiere 870<sup>1</sup>.
Schweitenung 401.
Schweitenwort (Hogriffsbestimmung) 166.
im absolnten Einerglamas 179.
der Lichtkurven 279.

Helentomme 401. Bonalbillantion, optische 101.

s, s. n. pan- und orthochrumatisch.

بالدامون thre chemische Bembellenheit 102.

ibre Absorbtionspektren 109. Sonstioneter, Röhren- von Luxuna 161. Kopler- von Charman Jones 161, von Goldmine 161.

von Brun-Hacer 161.

Bournamentes 168. Sinndardentwickler defür (Histor-oxalnismissiskler) 169, 169. smeltometrische Begriffe 166, 371. Empindiehkais 168. Schwellouwert 165, 271. Inertia 166. 7-Wert 167. smallemeirische Daten, stutistisch ermittalie, für optimale Negative und optimale Postûve 388. venchiedene, für Pariere, an optimalen Positiven gefunden 389. für einige Anskopieseniehten 491. sensitumstrische Größen, Bedehungen einiger — susintuder 308. sensitumstrische Bysieme, Vergleich fürer Angaben 163. Biodeanulaionen 18. fillber, entwickslim, seine Struktur 66. anisotropes 67. dishroitisches 67. Ehrfin8 der s-Strehlen 67. Silbergabelt, der, von Halogeneilber-geleitneschichten St., von Positivemulatoren 206. Bilberiahns, then Hautellung 348. in variabledance Große 25%. Billberkehntheorie, die, des latenten Bildes 118. Silherkürper, Definiskun des 69, Absorption des 93. Photolyse des 120. Silbernange, die Bestimmung der ent-wiekelten 159. Bilbergulfidhalme s. u. Reifluime. Bolarisation 271. the Beginn im absolutes linergiomes bel swel limulatores 179. thre Nachalanang in filmiger Phase \$50. Ubersieht über die Famehungstreebniss 271, abhängig von der Entwicklung 272, von der Intsosität der auffallenden Sirahlung 273. von die Sirahluneri 273. vom Empleionstyp 278. vom Empleionstyp 278. und direkte Sekwärzung 278. die Verschiebung ihren Biniritta 274. mikroskopische Beubschittigen 275.

Jame des kiecken Bildes in ihrem Gebiet 275.

und Zahl der entwickslien Körner 75,

und entwickelte Silbernsuge 275. Deckundt des entwickelten Silbers in

Alemptorwickung des Matelumniteites dehal 276,

threm Geldet 274.

Regressionetheorie der 276. Koegulationetheorie der 276.

bet physikalischer Butwicklung

bei Ultreroteschhellshieung 331.

ch dem Finderen 277, 287.

und Intenstitieverlation der Sienh-

170, 274.

hng 294.

spektralo Empfindhishishis von Handelsempletanan 105. Streuung von Routelousschlahten, A. hängigkeit von der Haulelen Sil. Bestehung sam Aufkleungsverrnögert. **61** Strenvermögen 52. Besiehung sum Trübungs- und Holiür-fenfakter 59. Stromagekooffisiont & the Röutgemetralilan 109. Strouvernagen, optimies, on twinked to r Behichten 83 enino Abhangigicala Almtand A(N) awischen streuender Heldelt und Lichtquelle 84. van der entwickelten Dichte D 84. seine Eunahme mit wachsender Korngraße 86. <u>Anbhalaidthearic, die, der latreten Hikke</u> Bublimatyerstärkor 345. Bunt-Druck 453. Temperaturahhitagigindi, dia, das photo-graphischen Prosesses 388. Temperaturashiet photographischer Brownilbergrietinereliishim, dan reversible 320. incoverable 220. Temperajurkooffisionion oiniger Knivelek-Jer 200. Thermoontwicklung 200. Thermostule, ritumileho 97. lineare 168. thre Biohung 104. Thiobarnstoff, Bolfwirkung 33. seine Kumpleowier mit Hilbertrologeniden 18. Thiomitationingon, fire Khrwickung auf imiloidales Bilber 138. Tialdruck, der, noine Grundlagen 408. die Hassiellung der Negative und 120silivo 484 die Hestellung der Druckformen 484. die Körnung auf den Tiefdruokkili-schees 485. Rotations (Rakol-) Hoftlensk 486. Tintenkoplerverfahren 454. Tonfizierbicker 427. Tourng, die, von Kmelen auf Entwick-hingspapier 400, direkte Verfahren 401. Schwetel und Belen- 401. Ferrityanki 408. indirekte Vorfahren 409. Ambletohverfahren 400. mit Edelmetallen 423 die Grandlegen 439. Kooheshbad dabel 424. Zusammenesturing toloher Båder 494. Tribungafaktur 53. spesifusher 55.

Trithungafaktor, solno Bealehung aur Streeting and sum Schliefenfaktor 50, Trübungskurven 54.

Uheralitigungatheorie, die, von Ostiward-Amero 144.

das chemische Glotchgewicht bei ihr 245.

Utammenches Kogelphotometer 88, 89. ultravie Strahlen a. a. Huntona. Hifeld, energotischer Vorgielch fürer photo-graphischen, Wirksamkeit mit blanen Strahlen 223.

Ulteuroiphotographic 105. Umkehrofiskie 215.

s. u. Chayder, Herschul, Haba-Boleviertion.

Umkahrpriana, ein 478. Uranventärkus 345. Undibermongen 161.

Yesstürker, pelusipiello verschiedener 349, Wirkungsweles Farhkoeffisient 344. Wirkingspred 344.

Wirkungavuite einiger 345. Uran-, Bublimat- 345. vignettierter Punkt, ein, bei Resteranfochmen 475. VILLAND-Hillokt, der 335. Vorreite 11.

Wanderungsprechwindigkeit Bronellberielleben 17. bollolder

Wasserstoffsuperuzyd als schleiererseu-gender Siott 255, 259.

Wanne-Patturmanches Gesets bei der na-turgetreuen Wiedergahe 878. Wanner-Hiffeld en entwickelten Schich-

ten 66.

Wiedergabe, die naturgetreue, cines Ob-jekis 378. Wiedergabefähligheit, die, eines Papiers

mach Journal, 886. als Funktion der Dichtesicale und Do-

taliwiedergabe (Gormanus) 386. Eablenwurte dafür bei einigen Papleren 394.

Zeltontwickler 188. Zernetumgaspannungen einiger Edalmo-talisalen 493. Zinkvorfahren 481.



The state of the s

;

Breek von C. G. Ribber A.-G., Laberty.

